### 世界知的所有権機関

#### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07D 471/08, A61K 31/435

(11) 国際公開番号

WO96/30372

(43) 国際公開日

1996年10月3日(03.10.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/00742

A1

(22) 国際出願日

1996年3月21日(21.03.96)

(30) 優先権データ

特願平7/66497

BEST AVAILABLE COPY

1995年3月24日(24.03.95)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 日本たばこ産業株式会社(JAPAN TOBACCO INC.)[JP/JP] 〒105 東京都港区虎ノ門二丁目2番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出顧人(米国についてのみ)

小林孝次(KOBAYASHI, Koji)[JP/JP]

〒487 愛知県春日井市石尾台六丁目12番17号 Aichi, (JP)

織田一洋(ORITA, Kazuhiro)[JP/JP]

浜田 淳(HAMADA, Atsushi)[JP/JP]

稲葉隆之(INABA, Takashi)[JP/JP]

阿部博行(ABE, Hiroyuki)[JP/JP]

宫崎 捋(MIYAZAKI, Susumu)[JP/JP]

〒569 大阪府高槻市紫町1番1号

日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号(場木ビル)

(81) 指定国

AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, IS, KR, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, ARIPO特許(KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

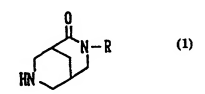
国際調査報告書

(54) TIME: DIAZABICYCLO[3.3.1]NONANE DERIVATIVES AND INTERMEDIATES THEREOF, MEDICINAL USE OF THE SAME, AND PROCESSES FOR PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称 ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体、その中間体、その医薬用途及びそれらの製造方法

(57) Abstract

Diazabicyclo[3.3.1]nonane derivatives represented by general formula (1), wherein R represents -CONH-(CHR<sup>1</sup>)<sub>m</sub>-R<sup>2</sup> (wherein R<sup>1</sup> represents hydrogen or alkyl; m is 0, 1 or 2; and R2 represents optionally substituted aryl, optionally substituted heterocycle, optionally substituted cycloalkyl, alkyl or alkyenyl) or -CO-R<sup>3</sup> [wherein R<sup>3</sup> represents alkyl, aralkyloxy or -NR4R5 (wherein R4 and R5 are the same or different and each represents alkyl, or R4 and R5 together with the nitrogen atom to which they are bonded from a group (a) (wherein n is 2 or 3))); interm ediates thereof; and a nicotinic cholinergic agent containing derivatives. diazabicyclo[3.3.1]nonane the The compounds have a nicotinic cholinergic effect and a dopamine-releasing effect and are usable as a remeddy for dementia such as Alzheimer's disease, a drug for relieving memory disorders, a remedy for central nerve degeneration diseases, and a drug for relieving cerebral function disorders.



F7

### (57) 要約

本発明は、一般式[1]

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、 $R^1$  は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 $R^2$  は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい復素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^2$ (式中、 $R^3$  はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$  及び $R^5$  は同一又は異なってアルキル基を表すか、 $R^4$  と $R^5$  が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。)で 示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体、その中間体、ジアザビシ クロ[3.3.1] ノナン誘導体を含有するニコチン様コリン作動薬、中間体の 製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体の製造方法に関する。

本発明化合物は、ニコチン様コリン作用及びドバミン放出作用を有し、アルツ ハイマー病等の痴呆症治療剤、記憶障害改善剤、中枢神経変性疾患治療剤、脳機 能障害改善剤として利用される。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

### 明細書

ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体、その中間体、その医薬用途及び それらの製造方法

### 技術分野

本発明は、ニコチン様コリン作動薬として有用な新規ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体に関するものであり、該誘導体はアルツハイマー病等の痴呆症治療剤、記憶障害改善剤、中枢神経変性疾患治療剤、脳機能障害改善剤として利用される。また本発明は、該ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造するための新規中間体、中間体の製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法に関する。

### 背景技術

近年高齢者にとって、痴呆やパーキンソン病は健康上の大きな問題である。特に、アルツハイマー病は痴呆症の中で最も治療が困難であるといわれている。米国国立老齢化研究所 (The National Institute of Aging)の報告によれば、米国における老年性痴呆患者のうち半数以上がアルツハイマー病であり、また85歳以上の人口の40%がアルツハイマー病にかかっている。

アルツハイマー病に代表される痴呆症の脳機能劣化の機序は、未だ全容が明らかになっていない。しかし、一部の痴呆症患者、特にアルツハイマー病患者の死後の脳において、基底核領域から大脳皮質及び海馬へ投射するコリン作動性神経の機能が著しく低下していることが報告されている[Bigi et. al.. Brain Cholinergic Systems.. Oxford University Press. 364-386. (1990)]。このことから、痴呆症の治療には、コリン作動薬、アセチルコリンエステラーゼ阻害薬、コリンアセチルトランスフェラーゼ賦活薬が有望であると考えられている。

この発症機序に基づいて研究されてきた痴呆症治療薬は、主としてアセチルコリンエステラーゼ阻害薬 [特開平5-194387号公報、特表平6-500794号公報、特開平6-116237号公報〕とコリン作動薬 [特開平2-72179号公報、特開平3-86883号公報]で

ある。このうちコリン作動薬については、脳内アセチルコリン受容体の大部分が ムスカリン様であるため、ムスカリン様コリン作動薬が中心に研究されてきた。

一方、パーキンソン病は、黒質ー線条体ドパミン神経路が変性しドパミン含量が異常に低下することに起因すると考えられている。このため、パーキンソン病の治療には、低下したドパミン作用を活性化するか、または相対的に優位となったコリン作用を抑制する方法がとられてきた。

ところが、アルツハイマー病患者及びパーキンソン病患者の脳において、ムスカリン様アセチルコリン受容体の数が変化ないのに対し、ニコチン様アセチルコリン受容体の数は著しく減少していることが報告され[Shimohama et. al.. J. Neurochem. Vol. 46, 288-293. (1986): Whitehouse et. al.. Neurol. Vol. 38. 720. (1988)]、ニコチン様アセチルコリン受容体の変化と中枢神経変性疾患発症との関係が注目されている。

ニコチンが優れた認知機能改善作用や中枢神経変性抑制作用を有することは、タバコの煙中に含まれるニコチンが動物モデルの認知機能を促進すること[Levin et. al., Behav. Neurol. Biol., Vol. 53, 269. (1990)]、アルツハイマー病患者を対象としたパイロット試験において、障害を受けた認知機能をニコチンが改善すること[Sahakian et. al., Brit. J. Psych., Vol. 154, 797. (1989): Newhouse P. et. al., Psychopharmacol, Vol. 95, 171. (1988)]、喫煙者にアルツハイマー病及びパーキンソン病の発症頻度が低いこと[van Duijin et. al., B. M. J., Vol. 302, 1491-1494. (1991): Baron J.A., NEUROLOGY, Vol. 36, 1490-1496. (1986)]、ニコチンがラット黒質ドパミン作動性神経障害モデルの神経変性を抑制すること [Janson et. al., Prog. Brain Res., Vol. 79, 257. (1989): Owman et. al., Prog. Brain Res., Vol. 79, 267. (1989)]から理解できる。さらに興味深いことに、ニコチンを動物に連続投与すると脳内ニコチン様アセチルコリン受容体の数が増加すること [Marks et. al., J. Pharmacol, Exp. Therap., Vol. 235, 619-628. (1985)] が報告されている。

近年、ニコチン様コリン作動薬が脳機能改善薬、中枢神経変性疾患治療薬とし

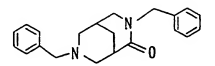
PCT/JP96/00742

て研究されている [特表平 6 - 5 0 8 1 4 3 号公報、Arneric et. al., J. Pharmacol. Exp. Therap., Vol. 270, 310-318, (1994): Decker et. al., J. Pharmacol. Exp. Therap., Vol. 270, 319-328, (1994)]。しかし、これらのニコチン様コリン作動薬の多くは体温低下、鎮静、血圧上昇、下痢などを引き起こす作用を併せ持つため、生体に好ましくない副作用を及ぼす[Benowitz et. al., Nicotine Psychopharmacology, Oxford University Press, 112-157, (1990)]。

### 発明の開示

本発明者等は上記課題を鑑み、中枢神経に選択的に作用し、末梢神経への副作用がない脳機能改善薬を探索すべく鋭意研究を行った。その結果、高いニコチン様コリン受容体結合性を有し、さらに末梢神経への副作用が少なく、かつドパミン放出作用を併せもつジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を見出し、本発明を完成するに至った。また、本発明はジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造するために有用な中間体を提供する。さらに、本発明は中間体の製造方法、及び該中間体を用いて本発明のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造する方法を提供する。

なお、ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン骨格を有する化合物としては、例 えば抗不整脈薬として次式



で示される化合物等が知られている〔米国特許第5110933号明細書〕。しかしこれはN位における置換基が本発明のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体と異なる。

本発明は、新規ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体及びその中間体、 ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体を含有するニコチン様コリン作動薬、 中間体の製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体の製造方法に 関する。より詳しくは、下記(1)ないし(2.8)に示す通りである。

### (1) 一般式[1]

$$\begin{array}{c}
0 \\
N-R
\end{array}$$
[1]

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。]で 示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される 塩。

- (2) Rが $-CONH-(CHR^1)_m-R^2$ (式中、 $R^1$ 、m及び $R^2$  は前記(1)と同様である。)である前記(1)のジアザビシクロ[3.3.1] / ナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- (3)  $R^1$  が水素原子である前記 (2) のジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- (4) R<sup>2</sup> が置換されてもよいアリール基又は置換されてもよいシクロアルキル基である前記(3)のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- (5) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カル ボン酸ベンジルアミド、

 $3 - \{(S) - 1 - 7x = nx + nx + nx + nx + 1\} - 3, 7 - 9x + 12x + 1$ 

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 - (1-ナフチル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸フェニルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸

- (2-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナン-3-カルボン酸

- (3-メトキシフェニル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸

- (4-メトキシフェニル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸

ーメチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 -エチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -tert-ブチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 -イソプロピルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (4-クロロベンジル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸

- (3-クロロベンジル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸

- (2-クロロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-フルオロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メトキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジメトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-メチレンジオキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- [4-(ベンジルオキシ)ベンジル]アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- [3, 4-ジ(ベンジルオキシ)ベンジル]アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンジル)アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- (3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミド、

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-フルオロー4-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メチルベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (3-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ジメチルアミノベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-エトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フェニルベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジクロロベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-チエニル) メチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ピリジン-3-イルーメチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸

- (ピリジン-4ーイルーメチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イルーメチル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-ナフチル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-1-イルーメチル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- フェネチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メトキシフェネチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシフェネチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシフェネチル)アミド、
  - 2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ープロピルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- -シクロプロピルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーイソブチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- シクロプロピルメチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メチルプロペニル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- ーシクロブチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロペンチルアミド、

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロヘキシルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸 <math>-(2,2,3,3-テトラメチルシクロプロピル) アミド、
- 2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 -シクロヘキシルメチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロペンチルメチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 - (4-ヒドロキシベンジル) アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジヒドロキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシ-3-メトキシベンジル)アミド、
  - 3-(N, N-ジメチルカルバモイル) 3, 7-ジアザビシクロ<math>[3, 3]
- 1] ノナンー2ーオン、
  - 3-(ピペリジン-1-カルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナンー2ーオン、

  - 3-ピバロイル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
- 3-ベンジルオキシカルボニルー3, 7-ジアザビシクロ<math>[3.3.1]ノナン-2-オン、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、
  - (1S, 5R) (-) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.

- 1] ノナン-3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、
  - (1R, 5S) (+) 2 x + y 3, 7 y + y + y + z = [3.3]
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3,4-ジメトキシベンジル)アミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3,4-ジメトキシベンジル)アミド、
- (1R, 5S) (+) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル)アミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル) アミド、
  - (1R, 5S) (+) 2 x + y 3, 7 y + y + y + z + y 3
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミド、 及び
  - (1R, 5S) (+) 2 x + y 3, 7 y + y + y + 0 = [3, 3]
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-フルオロ-4-メトキシベンジル) アミド からなる群より選ばれる(1) 記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導 体又はその薬理上許容される塩。
- (6) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有する医薬。
- (7) 前記 (1) ないし (5) のいずれかに記載のジアザビシクロ [3.3]
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。
- (8) 前記 (1) ないし (5) のいずれかに記載のジアザビシクロ [3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるニコチン様コリン作動薬。
- (9) 前記 (1) ないし (5) のいずれかに記載のジアザビシクロ [3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳細胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

(10) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドバミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

(11) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3. 1]ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる中枢神経変性疾患

治療剤。

(12) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.

1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる痴呆症治療剤。

(13) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.

1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳機能障害改善剤。

(14) 前記 (1) ないし (5) のいずれかに記載のジアザビシクロ [3.3.

1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるパーキンソン病治療剤。

(15) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.

1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる記憶障害改善剤。

(16) ニコチン様コリン作用を有するジアザビシクロ[3.3.1]ノナン 誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳細胞におけるコリン作用低 下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

(17) ドパミン放出作用を有するジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドパミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

#### (18) 一般式[11]

[式中、Pはアミノ保護基である。] で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその塩。

# (19) 次の工程を含むことを特徴とする式[33]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

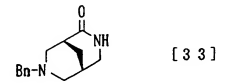
PCT/JP96/00742 ·

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

WO 96/30372

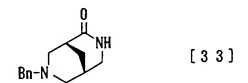
(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ [3.3.1] J ナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [38]



(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] J + 2 - 4 7 - を得る。

(20) 次の工程を含むことを特徴とする式[33]



(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オンの製造方法。

で示されるニコチン酸を下記式[28]

(式中、R®はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、

(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] J ナン -2 - オンを得る。

# (21) 次の工程を含むことを特徴とする下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン -2 - オンの製造方法。
(c) 式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R. 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ [3. 3. 1] J + 2 - 4 7 - 4 7 - 8 - 9

# (22) 下記式[27]

で示されるニコチン酸を臭素及び塩化チオニルと反応させることにより、5-ブロモニコチン酸クロリドを生成させ、これをアルコールと反応させることにより、下記一般式[28]

(式中、 $R^6$  はアルキル基を表す。) で示される5-プロモニコチン酸エステルを製造する方法。

## (23) 下記式[28]

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

(式中、R<sup>®</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物を、シアン化銅(I)を用いてニトリル化反応に付した後、次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理して錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去し、結晶化することにより下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を製造する方法。

### (24) 下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を塩酸の存在下、エタノール及びイソプロピルアルコールから選ばれる溶媒中、酸化白金又は白金炭素を触媒として用いる接触水素添加反応に付すことにより下記式[30]

(式中、R・はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を製造する方法。

### (25) 下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を塩基を用いる 開環反応に付した後、生成物をワンポットでベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される 7-ベンジルー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー2ーオンを製造する方法。

### (26) 下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される7-ベンジル-3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-2-オンを、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2 - オンを製造する方法。

# (27) (a)式[27]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、

(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、 $R^{\circ}$  はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、 (c) このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式 [30]

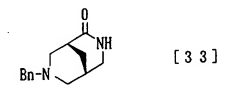
(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ [3.3.1]

ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]



(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ  $\begin{bmatrix} 3 & 3 & 1 \end{bmatrix}$  ノナン-2 - オンを得る工程を経由することを特徴とする下記式  $\begin{bmatrix} 3 & 5 \end{bmatrix}$ 

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、 $R^1$  は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 $R^2$  は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^2$ (式中、 $R^3$  はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$  及び $R^5$  は同一又は異なってアルキル基を表すか、 $R^4$  と $R^5$  が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。]で 示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法。

# (28) (c)下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

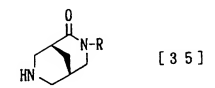
(式中、R<sup>®</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

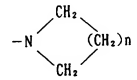
(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される(1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] J + 2 - 4 - 4 を得る工程を経由することを特徴とする下記式[35]



〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)_m-R^2$ (式中、 $R^1$  は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 $R^2$  は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^3$ (式中、 $R^3$  はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$  及び $R^5$  は同一又は異なってアルキル基を表すか、 $R^4$  と $R^5$  が隣接する窒素原子と一緒になって式



(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。]で 示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法。

次に、本明細書において使用する用語の意味は、以下の通りである。

「アルキル基」とは、炭素数1ないし6の直鎖又は分枝してもよいアルキル基であり、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nープチル基、メインプチル基、secープチル基、tertープチル基、nーペンチル基、イソペンチル基、tertーペンチル基、ネオペンチル基、2ーペンチル基、3ーペンチル基、nーヘキシル基、イソヘキシル基又は2ーヘキシル基等が挙げられ、好ましくは炭素数1ないし4の直鎖又は分枝してもよい低級アルキル基であり、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nープチル基、イソプチル基、secープチル基又はtertープチル基等である。

「アリール基」とは、具体的には、フェニル基、ビフェニル基、ナフチル基であり、好ましくはフェニル基である。

「複素環基」とは、環を構成する原子として炭素原子以外に窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1ないし3個の複素原子を含む5員ないし6員の芳香族複素環基、飽和複素環基又は不飽和複素環基を意味し、具体的にはチエニル基、フリル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラブリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサブリル基、イソオキサブリル基、モルホリノ基、ピリジル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、ピラニル基、チオピラニル基等である。好ましくはチエニル基、ピリジル基又はピペリジル基である。

「シクロアルキル基」とは、炭素数3ないし8の環状アルキル基であり、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基又はシクロオクチル基等が挙げられ、好ましくは炭素数3ないし6のシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基等である。

「アルケニル基」とは、炭素数 2 ないし 6 の直鎖又は分枝してもよいアルケニル基を表し、例えばエテニル基、1ープロペニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープテニル基、3ープテニル基、2ーメチルー1ープロペニル基、1ーペンテニル基、2ーペンテニル基、3ーペンテニル基、2ーメチルー1ープテニル基、3ーペキセニル基、2ーメチルー1ープテニル基、3ーペキセニル基、2ーメチルー1ーペンテニル基、3ーペキセニル基、4ーペキセニル基、5ーペキセニル基、2ーメチルー1ーペンテニル基、2・3ージメチルー1ープテニル基又は3、3ージメチルー1ープテニル基等である。好ましくは炭素数 2 ないし 4 の直鎖又は分枝してもよいアルケニル基であり、例えばエテニル基、1ープロペニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープテニル基等であり、特に好ましくはエテニル基、1ープロペニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、1ープテニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープテニル基又は3ープテニル基である。

「アラルキルオキシ基」とは、アリール( $C_1 \sim C_6$ )アルキルオキシ基であり、例えばベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、1-フェニルエチルオキシ

基、3-フェニルプロピルオキシ基、4-フェニルブチルオキシ基、5-フェニルペンチルオキシ基又は6-フェニルヘキシルオキシ基等が挙げられ、好ましくはベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、1-フェニルエチルオキシ基、3-フェニルプロピルオキシ基、4-フェニルブチルオキシ基等のフェニル( $C_1 \sim C_4$ )アルキルオキシ基であり、特に好ましくはベンジルオキシ基である。

「置換されてもよい」とは1ないし4個、好ましくは1ないし3個の置換基に より置換されてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよい。 また、置換基の位置は任意であって、特に制限されるものではない。具体的には、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、 tert-ブチ ル基等の低級アルキル基;水酸基;メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブ トキシ基等の低級アルコキシ基;フッ素、塩素、臭素等のハロゲン原子;ニトロ 基:シアノ基:アシル基(例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等の 低級アルカノイル基): アシルオキシ基 (例えばホルミルオキシ基、アセチルオ キシ基、プロピオニルオキシ基等の低級アルカノイルオキシ基);メルカプト基; メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、ブチルチオ基、イソプチルチオ 基等の低級アルキルチオ基;アミノ基;メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロ ピルアミノ基、プチルアミノ基等の低級アルキルアミノ基;ジメチルアミノ基、 ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基等のジ低級アルキル アミノ基;カルボキシ基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロ ポキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基:カルバモイル基:トリフ ルオロメチル基;メタンスルホニル基、エタンスルホニル基等の低級アルキルス ルホニル基;アミノスルホニル基;シクロペンチル基、シクロヘキシル基等の (C<sub>3</sub> ~C<sub>8</sub>) シクロアルキル基:フェニル基:アセトアミド基、プロピオンア ミド基等のアシルアミド基;メチレンジオキシ基;ベンジルオキシ基、フェネチ ルオキシ基等のアラルキルオキシ基等が挙げられ、好ましくは低級アルキル基 (例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基、 t e r t -プチル基);水酸基;低級アルコキシ基 (例えばメトキシ基、エトキシ基):

ハロゲン原子 (例えば塩素、フッ素);アミノ基;低級アルキルアミノ基 (例え ばメチルアミノ基) : ジ低級アルキルアミノ基 (例えばジメチルアミノ基) :ト リフルオロメチル基:メチレンジオキシ基:アラルキルオキシ基(例えばベンジ ルオキシ基)である。ここで低級とは特にことわりのない限り炭素数1~6、好 ましくは炭素数1~4を意味する。置換されたアリール基の例としては、2-メ チルフェニル、3-メチルフェニル、4-メチルフェニル、2-ヒドロキシフェ ニル、3-ヒドロキシフェニル、4-ヒドロキシフェニル、3,4-ジヒドロキ シフェニル、2-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル、4-メトキシフェ ニル、2-エトキシフェニル、3-エトキシフェニル、4-エトキシフェニル、 3, 4-ジメトキシフェニル、3, 4, 5-トリメトキシフェニル、4-ヒドロ キシー3-メトキシフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニル、4-クロロフェニル、2-フルオロフェニル、3-フルオロフェニル、4-フルオロ フェニル、3, 4-ジクロロフェニル、3-クロロー4-メトキシフェニル、3 -フルオロー4-メトキシフェニル、2-メチルアミノフェニル、3-メチルア ミノフェニル、4-メチルアミノフェニル、2-ジメチルアミノフェニル、3-ジメチルアミノフェニル、4ージメチルアミノフェニル、2ートリフルオロメチ ルフェニル、3-トリフルオロメチルフェニル、4-トリフルオロメチルフェニ ル、3、4-メチレンジオキシフェニル、2-ベンジルオキシフェニル、3-ベ ンジルオキシフェニル、4 - ベンジルオキシフェニル、3, 4 - ジ(ベンジルオ キシ)フェニル、4-ベンジルオキシ-3-メトキシフェニル等が挙げられ、置 換されたシクロアルキル基の例としては、2,2,3,3-テトラメチルシクロ プロピル等が挙げられる。

「アミノ保護基」とは、スルホニル基(例えばトルエンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基、メタンスルホニル基、ベンジルスルホニル基、フェナシルスルホニル基); アラルキル基(例えばベンジル基、4-メトキシベンジル基、3,4-ジメトキシベンジル基、2-ニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、ビス(4-メトキシフェニル)メチル基、トリチル基); アシ

ル基(例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、オキサリ ル基、スクシニル基、ピバロイル基、2-クロロアセチル基、2-プロモアセチ ル基、2-ヨードアセチル基、2, 2-ジクロロアセチル基、2, 2-トリ クロロアセチル基、2,2,2-トリフルオロアセチル基、フェニルアセチル基、 フェノキシアセチル基、ベンゾイル基、 4 - クロロベンゾイル基、 4 - メトキシ ベンゾイル基、4-二トロベンゾイル基、ナフチルカルボニル基、アダマンチル カルボニル基): アルコキシカルボニル基(例えばメトキシカルボニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、 t ertープトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオ キシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基、2-クロロエトキシカ ルボニル基、2-ヨードエトキシカルボニル基、2,2,2-トリクロロエトキ シカルボニル基、2,2,2-トリクロローtert-プトキシカルボニル基、 ベンズヒドリルオキシカルボニル基、ビスー(4-メトキシフェニル)メトキシ カルボニル基、フェナシルオキシカルボニル基、2-トリメチルシリルエトキシ カルボニル基、2-トリフェニルシリルエトキシカルボニル基、フルオレニルー 9-メトキシカルボニル基);アルケニルオキシカルボニル基(例えばビニルオ キシカルボニル基、2-プロペニルオキシカルボニル基、2-クロロー2-プロ ペニルオキシカルボニル基、3-メトキシカルボニル-2-プロペニルオキシカ ルボニル基、2-メチル-2-プロペニルオキシカルボニル基、2-プテニルオ キシカルボニル基、シンナミルオキシカルボニル基);アラルキルオキシカルボ ニル基(例えばベンジルオキシカルボニル基、4-プロモベンジルオキシカルボ ニル基、2-クロロベンジルオキシカルボニル基、3-クロロベンジルオキシカ ルボニル基、3,5-ジメトキシベンジルオキシカルボニル基、4-メトキシベ ンジルオキシカルボニル基、2-ニトロベンジルオキシカルボニル基、4-ニト ロベンジルオキシカルボニル基、2-ニトロ-4,5-ジメトキシベンジルオキ シカルボニル基、3,4,5-トリメトキシベンジルオキシカルボニル基、フェ ネチルオキシカルボニル基);低級アルキルシリル基(例えばトリメチルシリル

基、 t e r t - ブチルジメチルシリル基); アルキルチオカルボニル基(例えば メチルチオカルボニル基、エチルチオカルボニル基、ブチルチオカルボニル基、 t e r t - ブチルチオカルボニル基); アラルキルチオカルボニル基(例えばベンジルチオカルボニル基); フェノキシアセチル基; ホスホリル基(例えばジシクロヘキシルホスホリル基、ジフェニルホスホリル基、ジベンジルホスホリル基、ジー (4-ニトロベンジル) ホスホリル基、フェノキシフェニルホスホリル基): ホスフィニル基 (例えばジエチルホスフィニル基、ジフェニルホスフィニル基)である。好ましいアミノ保護基は、トルエンスルホニル基、ベンジル基、ホルミル基、アセチル基、2-クロロアセチル基、2,2,2-トリフルオロアセチル基、ベンゾイル基、イソプロポキシカルボニル基、 t e r t - ブトキシカルボニル基 等であり、特に好ましくはベンジル基、t e r t - ブトキシカルボニル基 マジルオキシカルボニル基である。

「ハロゲン原子」とは、塩素、臭素、ヨウ素又はフッ素である。

「アルコキシ基」とは、炭素数1ないし6の直鎖又は分枝してもよいアルコキシ基であり、例えばメトキシ基、エトキシ基、 n ープロポキシ基、イソプロポキシ基、 n ープトキシ基、イソプトキシ基、 s e c ープトキシ基、 t e r t ープトキシ基、 n ーペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、 t e r t ーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2ーペンチルオキシ基、3ーペンチルオキシ基、n ーペキシルオキシ基、イソペキシルオキシ基又は2ーペキシルオキシ基等が挙げられ、好ましくは炭素数1ないし4の直鎖又は分枝してもよい低級アルコキシ基であり、例えばメトキシ基、エトキシ基、 n ープロポキシ基、イソプロポキシ基、 n ープトキシ基、イソプトキシ基、 s e c ープトキシ基又は t e r t ープトキシ基等である。

「薬理上許容される塩」は、上記一般式 [1] で示されるジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体と無毒性の塩を形成するものであればいかなるものであってもよい。例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩等の無機酸

付加塩:酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、グリコール酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、アスコルビン酸塩等の有機酸付加塩:アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性アミノ酸との塩:ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩:マグネシウム塩、カルシウム塩等のアルカリ土類金属塩:アンモニウム塩:トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N,N'ージベンジルエチレンジアミン塩等の有機塩基塩:リジン塩、アルギニン塩等の塩基性アミノ酸との塩を挙げることができる。また、場合によっては水和物あるいはエタノール溶媒和物であってもよい。

「ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体」とは、2-オキソー3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン骨格を有する化合物である。

前記工程(c)における「酸」とは、例えば塩酸、硫酸、リン酸、臭化水素酸、硝酸等の無機酸;酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、クエン酸、乳酸、リンゴ酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、マレイン酸、グリコール酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、グルコン酸、アスコルビン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸等の有機酸等である。好ましくは塩酸、臭化水素酸、硫酸、酢酸などであり、特に好ましくは塩酸である。

前記工程(d)及び前記(25)の製造方法における「ベンジルハライド」とは、ベンジルクロリド、ベンジルプロミド、ベンジルヨージド等であり、好ましくはベンジルクロリドである。

前記工程(e)及び前記(26)の製造方法における「光学活性な酸」とは、例えば酒石酸、ジベンゾイル酒石酸、ジトルオイル酒石酸、カンファースルホン酸又はリンゴ酸等である。好ましくは酒石酸、ジベンゾイル酒石酸、ジトルオイル酒石酸等であり、特に好ましくはジベンゾイル酒石酸である。

前記(22)の製造方法における「アルコール」とは、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等である。

前記(25)の製造方法における「塩基」とは、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertープトキシド等のアルカリ金属アルコキシド:トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基:炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の無機塩基等である。好ましくはナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertープトキシド等であり、特に好ましくはナトリウムメトキシド又はナトリウムエトキシドである。

本発明の化合物は例えば下記の方法によって製造することができるが、本発明の化合物の製造方法は、これらに限定されるものではない。

### 製造方法1

$$\begin{array}{c} \text{HOOC} & \text{COOH} & \text{R*OOC} & \text{COOR*} \\ & \text{(A)} & \text{(B)} \\ & \text{(C)} \\ & \text{(C)}$$

÷

〔式中、R¹、R²及びmは前記と同様であり、

※はハロゲン原子(例えば塩素、臭素、ヨウ素)、

R<sup>6</sup> はアルキル基 (例えばメチル基、エチル基)、

Pはアミノ保護基(例えばベンジルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、g-フルオレニルメチルオキシカルボニル基)を表す。〕

### 製造方法1

### 反応(A)

化合物 [3] は、化合物 [2] をエステル化反応に付すことにより得られる。例えば、化合物 [2] をR OH (R はアルキル基) で示されるアルコール (例えばメタノール、エタノール) 中、塩酸/1, 4ージオキサン、硫酸等の酸を用い、室温から還流温度で反応させることによって、化合物 [3] を得る。この際、モノエステル体である化合物 [4] が一部生成し、これを単離することもできる。また化合物 [3] は、化合物 [2] を酸ハライド(例えば塩化チオニル、オキザリルクロリド)を用い、室温から還流温度で反応させることにより対応する酸ハライド誘導体とし、これをR OH (R はアルキル基) で示されるアルコール (例えばメタノール、エタノール) で処理することによっても得られる。反応 (B)

化合物 [3] を水、アルコール (例えばメタノール、エタノール) 又はそれらの混合物中、-20℃から40℃、好ましくは0℃から室温で塩酸等の酸、又は水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム、炭酸カリウム等の塩基存在下で加水分解することによって化合物 [4] を得る。 反応 (C)

化合物 [4] を無溶媒又は不活性溶媒中で酸ハライド(例えば塩化チオニル、オキザリルクロリド)と、室温から還流温度で反応させることによって化合物 [5] を得る。ここで述べる不活性溶媒とは、反応を妨げることのない溶媒を意味する。以下についても同様である。又、化合物 [5] を単離することなく次の 反応 (D) に用いることもできる。

### 反応(D)

化合物 [5] を-20℃から40℃、好ましくは-10℃から0℃でアンモニアを含む不活性溶媒で処理することによって化合物 [6] を得る。

### 反応(E)

化合物 [6]をアルコール (例えばメタノール、エタノール)、酢酸、1,4 ージオキサン等の適当な溶媒中、ラネーニッケル、パラジウムー炭素、酸化白金、ロジウムーアルミナ等の通常、接触水素還元に用いられる触媒の存在下、水素又は蟻酸アンモニウム等を水素源として、0℃から還流温度にて、常圧から200気圧下で還元することによって化合物 [7]を得る。又、化合物 [7]を単離することなく次の反応 (F) に用いることもできる。

### 反応(F)

化合物 [7] に常法によりアミノ保護基Pを導入することにより化合物 [8] を得る。ここでアミノ保護基Pとしてはベンジルオキシカルボニル基、 tert ープトキシカルボニル基、 9ーフルオレニルメチルオキシカルボニル基等が挙げられるが、反応を妨げない限りいかなるアミノ保護基であってもよい。例えばPが tertープトキシカルボニル基である場合、化合物 [7] に1, 4ージオキサン、水、N, Nージメチルホルムアミド又はそれらの混合物等の溶媒中、水酸化ナトリウム、重曹、トリエチルアミン等の塩基存在下、ジー tertープチルカーボネートと反応させることにより化合物 [8] を得ることができる。

### 反応(G)

化合物 [8] を無溶媒又は不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン等の塩基存在下あるいは非存在下、酸ハライド(例えば塩化チオニル、オキザリルクロリド)、オキシ塩化リン、トシルクロライド、ベンゼンスルホニルクロライド、五酸化二リン又は塩化チタン(IV)と室温から還流温度で反応させることによって化合物 [9] を得る。また、化合物 [8] を四塩化炭素中、トリフェニルホスフィンと室温から遠流温度で反応させることによっても化合物 [9] を得ることができる。

### 反応(H)

化合物 [9] を反応(E)と同様の方法で還元することにより化合物 [10] を得る。あるいはアルコール (例えばメタノール、エタノール) 中、塩化アルミニウム、三フッ化ホウ素、ラネーニッケル又は塩化コバルト(II)の存在下、水素化ホウ素ナトリウムで化合物 [9] を還元することによっても化合物 [10] を得ることができる。又、化合物 [10] を単離することなく次の反応(I)に用いることもできる。

### 反応(1)

化合物 [10] をアルコール (例えばメタノール、エタノール) 中、水素化ナトリウム、ナトリウムアルコキシド (例えばナトリウムメトキシド) 等の塩基の存在下あるいは非存在下、50℃から還流温度で反応させることにより化合物 [11] を得る。

### 反応(J)

化合物 [11] をトルエン、ジオキサン、N, Nージメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、カリウムーtertーブトキシド等の塩基の存在下又は非存在下、イソシアナート [12] と室温から還流温度で反応させ化合物 [13] を得る。市販品以外のイソシアナートは、(1) 対応するカルボン酸からジフェニルリン酸アジド等を用いたCurtius転位反応、(2) 対応する1級アミンとホスゲン類との反応、又は(3) 対応するハロゲン化物とシアン酸ナトリウムとの反応等により調製し用いることができる。反応(K)

化合物 [13] のアミノ保護基Pを公知の方法で脱保護することにより化合物 [14] を得る。アミノ保護基Pが例えばtert‐プトキシカルボニル基の場合、無溶媒又はジクロロメタン、クロロホルム等の不活性溶媒中、臭化水素酸/酢酸、塩酸/1,4‐ジオキサン、蟻酸、塩酸/酢酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸/酢酸等の酸を用い、-30℃から70℃、好ましくは0℃から30℃で酸処理することによりアミノ保護基Pを除去できる。

アミノ保護基Pが例えばベンジル基の場合、アルコール(例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)、酢酸、1、4 - ジオキサン等の適当な溶媒中、パラジウムー炭素、パラジウム黒、ラネーニッケル、酸化白金、ロジウムーアルミナ等の通常、接触還元に用いられる触媒の存在下、水素又はギ酸アンモニウム等を水素源として、0℃から還流温度にて、常圧から100気圧下で還元することによってアミノ保護基Pを除去できる。

また化合物 [14] は、アミノ基を有する塩基性化合物であるため、必要に応じて、任意な酸との塩を形成させることができる。例えば、フマル酸塩の場合、アルコール(例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)、水、アセトン、酢酸エチル等の適当な溶媒中、化合物 [14] とフマル酸を0 $^{\circ}$ Cから還流温度にて混合することによって、化合物 [14] のフマル酸塩を得ることができる。

### 製造方法2

(式中、R Dびmは前記と同様であり、

Pはアミノ保護基、

R<sup>2</sup> a はアラルキルオキシ基で置換されたアリール基、アラルキルオキシ基で 置換された複素環基又はアラルキルオキシ基で置換されたシクロアルキル基、

R²b は水酸基で置換されたアリール基、水酸基で置換された複素環基又は水

酸基で置換されたシクロアルキル基を表す。〕

#### 製造方法2

### 反応(L)

化合物 [13] のうち、 $R^2$  a がアラルキルオキシ基で置換された基の場合、 反応 (E) で述べた還元的脱保護等、常法に従って脱保護することにより化合物 [15] を得ることができる。この化合物 [15] は反応 (K) によって化合物 [16] に導くことができる。

### 製造方法3

〔式中、R 4 及びR 5 は前記と同様であり、

#### Pはアミノ保護基、

Yはハロゲン原子(例えば塩素、臭素、ヨウ素)、アルコキシ基(例えばメトキシ基、エトキシ基)のような脱離基を表す。)

### 製造方法3

#### 反応(M)

化合物 [11] をトルエン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルムアミド等 の不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、カリウムー tert ープトキシド等の塩基存在下、化合物 [17] (例えばN, N-ジメチルカルバモイルクロライド、ピペリジノカルボニルクロライド) と<math>-20 Cから還流温度、好ましく

は0℃から40℃で反応させることにより化合物 [18] を得る。この化合物 [18] は反応 (K) によって化合物 [19] に導くことができる。

# 製造方法 4

$$\begin{array}{c|c}
0 & (R^3C0)_20 & 0 \\
P-N & \hline
 & (N) & P-N & 0
\end{array}$$

$$(R) & (R)^2C0)_2 & 0 & 0 & 0 \\
\hline
 & (N) & P-N & 0
\end{array}$$

$$(R)^2C0)_2 & 0 & 0 & 0 \\
\hline
 & (N) & P-N & 0
\end{array}$$

$$(R)^2C0)_2 & (R)^2C0)_2 & (R)^2C0$$

$$(R)^2C0)_2 & (R)^2C0$$

$$(R)^2C0$$

$$(R$$

[式中、 $R^3$  は前記と同様であり、Pはアミノ保護基を表す]

# 製造方法 4

### 反応(N)

化合物  $[1\ 1]$  を無溶媒又は不活性溶媒中、酸無水物  $[2\ 0]$  (例えば無水酢酸)と $-2\ 0$   $\mathbb{C}$ から還流温度、好ましくは  $4\ 0$   $\mathbb{C}$ から還流温度で反応させることにより化合物  $[2\ 1]$  を得る。この化合物  $[2\ 1]$  は反応 (K) によって化合物  $[2\ 2]$  に導くことができる。

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

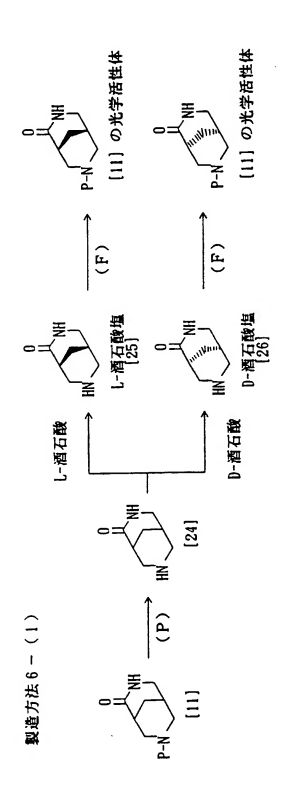
#### 製造方法 5

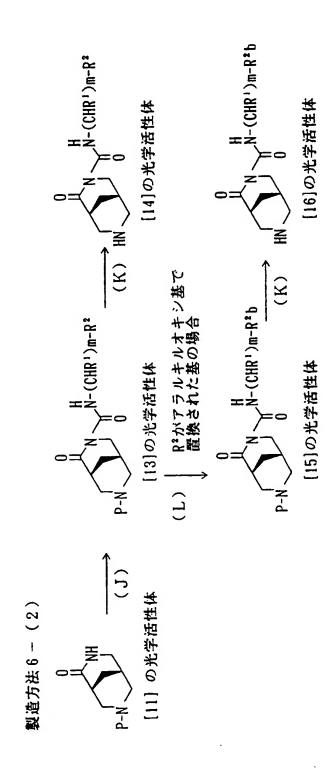
$$\begin{array}{c|c}
0 & R^3-CO-X & 0 \\
\hline
NH & [23] & \\
\hline
(K) & NH & [23] \\
\hline
(K) & R^3 \\
\hline
(K) & R^3
\end{array}$$
[21]

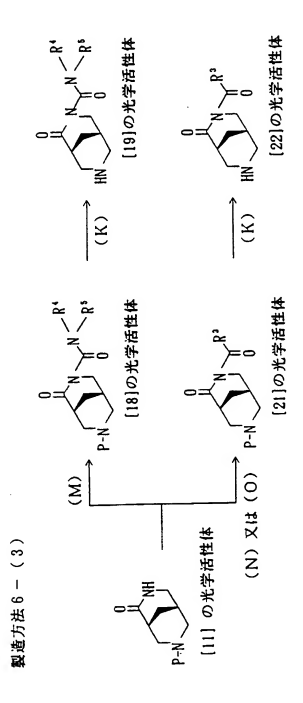
〔式中、 $R^3$  は前記と同様であり、Xはハロゲン原子、Pはアミノ保護基を表す〕 製造方法 5

### 反応(0)

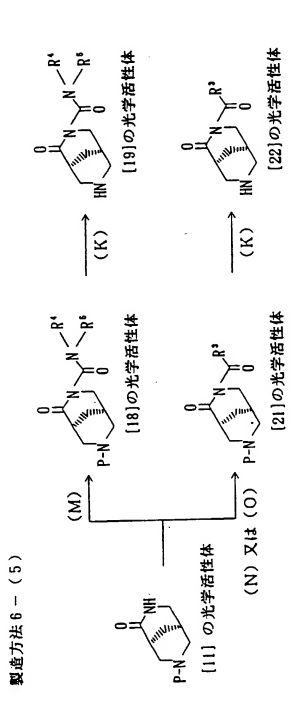
化合物 [11] をジクロロメタン、クロロホルム、ジオキサン等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、カリウムー t e r t - プトキシド等の塩基存在下、酸ハライド [23] (例えばピバロイルクロライド、ベンジルオキシカルボニルクロライド)と- 40  $\mathbb C$ から還流温度、好ましくは0  $\mathbb C$ から室温で反応させることにより化合物 [21] を得る。この化合物 [21] は反応 (K) によって化合物 [22] に導くことができる。







41



〔式中、Pはアミノ保護基を表し、R¹、R²、R²b、R³、R⁴、R⁵及びmは前記と同様である。〕

製造方法 6-(1)~(5)

反応(P)

化合物 [11] を反応(K)と同様な方法によって脱保護することにより化合物 [24] を得ることができる。この化合物 [24] は、適当な溶媒(例えば、メタノール、エタノール等のアルコール、水)又はそれらの混合物を再結晶溶媒として用い、光学活性な酸(例えばしー酒石酸及びDー酒石酸)を用いるジアステレオマー晶析法によってそれぞれ対応する光学活性な塩、化合物 [25]と [26]に分離することができる。この化合物 [25]と [26]から反応(F)によってそれぞれ対応するアミノ保護体、即ち化合物 [11]の光学活性体を得ることができる。化合物 [11]の光学活性体から前記の製造方法1~5と同様にして対応する光学活性な化合物 [14]、 [16]、 [19]又は [22]を得ることができる。

# 製造方法7

### 製造方法7

### 反応(Q)

反応(R)

化合物 [28] は化合物 [27] をエステル化反応に付すことにより得られる。例えば、化合物 [27] を $R^6$  OH ( $R^6$  は前記と同じ) で示されるアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール) 中、塩酸、硫酸 等の酸を用い、室温から還流温度で反応させることにより化合物 [28] を得る。反応 ( $Q^7$ )

化合物 [28] はニコチン酸(化合物 [27]) から製造することもできる。ニコチン酸、臭素及び塩化チオニルをベンゼン、クロロベンゼン、1,2ージクロロベンゼン、ベンゾニトリル、ニトロベンゼン等の適当な溶媒中、又は無溶媒で、好ましくは窒素雰囲気下、室温から200℃で反応させて5ーブロモニコチン酸クロリドを生成させる。ここにR・OH(R・は前記と同じ)で示されるアルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)を加えて、室温から還流温度で反応させることにより、化合物 [28] と臭化水素と臭素の塩を得る。反応液を炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基で塩基性とした後、チオ硫酸ナトリウム、亜硫酸ナトリウム等の還元剤で処理することにより化合物 [28]を得る。

上記の方法は、J. Am. Chem. Soc., 70, 2381(1948)に記載の方法、すなわち、ニコチン酸から5-プロモニコチン酸(化合物 [27])を得た後、塩化チオニルと反応させることにより5-プロモニコチン酸クロリドとし、これをエタノールと反応させることにより5-プロモニコチン酸エステル(化合物 [28])を得る方法を簡便化した方法である。第1 工程の方法は、5-プロモニコチン酸(化合物 [27])を経由することなく、ニコチン酸から直接、化合物 [28]を製造することができる。

J. Org. Chem., 26, 2522 (1961) に記載の方法と同様にして、化合物 [28] とシアン化銅(I) をジメチルホルムアミド、ジメチルア

セトアミド、Nーメチルピロリドン、ヘキサメチルホスホリルアミド、ピリジン、キノリン等の適当な溶媒中、好ましくは窒素雰囲気下、室温から還流温度で反応させることによって化合物 [29]を得る。この反応の後処理は、ニトリル化反応後、反応液を次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理してハロゲン化銅(臭化銅)と目的のニトリル化合物との錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去することによって行う。得られた租生成物を、アルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)又は水等の適当な溶媒、若しくはそれらの混合溶媒より結晶化することにより、化合物 [29]が得られる。

あるいは、Bull. Chem. Soc. Jpn., 48, 3298 (1975) に記載のパラジウム触媒を用いたニトリル化反応、又はBull. Chem. Soc. Jpn., 61, 1985 (1988) に記載のニッケル触媒を用いたニトリル化反応等の方法により、化合物 [28] をニトリル化して化合物 [29] が得られる。

#### 反応(S)

化合物 [29] をアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール) 等の適当な溶媒中、塩酸、臭化水素酸、硫酸、酢酸等の酸の存在下、および酸化白金、白金ー炭素、ラネーニッケル、パラジウムー炭素、ロジウムーアルミナ等の通常、接触水素添加に用いられる触媒の存在下で、水素又はギ酸アンモニウム等を水素源として、室温から200℃にて、常圧から100気圧下で接触水素添加反応を行うことにより、化合物 [30] を得る。好ましくは、溶媒としてエタノール又はイソプロピルアルコールが、酸として塩酸が、触媒として酸化白金又は白金ー炭素が用いられる。

#### 反応(T)

化合物 [30] をアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール) 等の適当な溶媒中、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナ

トリウム等の塩基を用いて、室温から遠流温度で反応させることにより化合物 [31]を得る。

化合物 [31] は単離することなしに、アルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)等の適当な溶媒中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、ベンジルクロリド、ベンジルブロミド、メトキシベンジルクロリド等のアラルキルハライド等と反応させることにより、化合物 [32] を得ることもできる。

#### 反応(U)

化合物 [32] をアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール) 又は水等の適当な溶媒、若しくはそれらの混合溶媒を用いて、光学活性な酸 (例えば、酒石酸、ジベンゾイル酒石酸、ジトルオイル酒石酸、カンファースルホン酸、リンゴ酸等) を用いるジアステレオマー晶析法によって、光学分割することにより、光学活性な化合物 [33] を得る。式 [33] で示される (1R, 5S) 光学活性体を製造するには、ジトルオイルーLー酒石酸、ジベンゾイルーLー酒石酸等の光学活性な酸を用いることができる。

化合物 [33] (式中、Bn は前記と同じ)を前記反応(J)(反応(J)に続いて反応(L)を行ってもよい)、(M)、(N) 又は(O) と同様に反応を行うことにより化合物 [34] を得ることができる。引き続き前記反応(K) と同様に反応を行うことにより目的化合物 [35] を得ることができる。

製造方法7は、少ない工程で収率よく中間体[33]を製造することができ、 出発原料である5-プロモニコチン酸又はニコチン酸が安価であるという特徴が ある。したがって、目的とするジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を効 率的に低コストで製造することができる方法である。

このようにして得られた一般式 [1] で示される化合物の反応混合物からの単離、精製は有機合成化学の分野で慣用の任意の手段を用いることにより実施することができる。例えば、カラムクロマトグラフィー、溶媒抽出、再結晶等である。

単離、精製は各反応毎に行ってもよいし、いくつかの反応終了後に行ってもよい。 一般式 [1] で示される本発明化合物には、不斉炭素に基づく立体異性体が存 在しうるが、そのような異性体及びそれらの混合物はすべて本発明の範囲に含ま れる。

ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は、ニコチン様コリン作用及びドパミン放出作用を有し、ニコチン様コリン作動薬あるいはドパミン作動薬として有用である。従って、当該ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は脳細胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬として、あるいはドパミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬として用いることができる。詳細には、当該ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体はアルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン病、ピック病等の中枢神経変性疾患の治療、脳機能障害の改善等に利用することができ、特に記憶障害改善作用を有することから痴呆症に代表される記憶障害の改善薬として用いることができる。かかるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は、前記一般式[1] で示される化合物に限定されるものではなく、2ーオキソー3、7ージアザビシクロ[3.3.1] ノナン青格を有する化合物を包含する。好ましくは、ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は一般式[1] で示される化合物である。

ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を医薬製剤として用いる場合には、通常、それ自体公知の薬理上許容される担体、賦形剤、希釈剤、増量剤、崩壊剤、安定剤、保存剤、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、着色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤、その他の添加剤、具体的には、水、植物油、エタノール又はベンジルアルコールのようなアルコール、ポリエチレングリコール、グリセロールトリアセテート、ゼラチン、ラクトース、デンプン等のような炭水化物、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ラノリン、ワセリン等と混合して錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、坐剤、注射剤、点眼剤、液剤、カプセル剤、トローチ剤、エアゾール剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤等の形態により経口、非経口又は外用投与(局所投与)により投与することができる。

PCT/JP96/00742

投与量は、疾患の種類及び程度、投与する化合物ならびに投与経路、患者の年齢、性別、体重等により変わり得るが、経口投与の場合、通常、成人1日当たりジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体(好ましくは一般式[1]で示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体)を0.1mg~100mg、特に1mg~300mgを投与するのが好ましい。

### 実施例

以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。なお、実施例及び表中で使用する略号は以下の意味を示す。

¹H NMR プロトン核磁気共鳴スペクトル

MS 質量分析スペクトル

FAB MS 高速原子衝撃質量分析スペクトル

DMF N, N-ジメチルホルムアミド

DMSO ジメチルスルホキシド

Me メチル

Et エチル

Ph フェニル

Bn ベンジル

#### 実施例1

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸ベンジルアミド塩酸塩

a) ピリジン-3,5-ジカルボン酸ジエチルエステル

ピリジン-3,5-ジカルボン酸(200g)のエタノール(1300ml)懸濁液に4 N塩化水素-1,4-ジオキサン(500ml)を加え、37時間加熱還流した。反応 液を濃縮し、飽和重曹水に注ぎ、重曹で塩基性にした後、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮して表題化合物(219g) を得た。

b) ピリジン-3,5-ジカルボン酸モノエチルエステル ピリジン-3,5-ジカルボン酸ジエチルエステル(219g)のエタノール (1500ml)溶液に、氷冷下、水酸化カリウム(64.8g)の水溶液(360ml)を滴下し、 室温で25時間撹拌した。反応液を濃縮し、水(500ml)を加えジエチルエーテル

至価で2 5 時間復行した。及応权を展開し、ホ (500ml)を加え、1 ℃で4 6 時間放置することにより、 で洗浄した。水層に酢酸 (56.2ml) を加え、4 ℃で4 6 時間放置することにより、 結晶として表題化合物 (124g) を得た。

c) 5-カルバモイル-ニコチン酸エチルエステル

ピリジンー3, 5-ジカルボン酸モノエチルエステル(124g) に、氷冷下、塩化チオニルを加え、1時間加熱還流した。反応液を濃縮し、残渣を氷冷下、ベンゼン(500m1)及び28%アンモニア水(500m1)の混合物に加えることにより、結晶として表題化合物(88.5g)を得た。

d) 1-(tert-プトキシカルボニル)-5-カルバモイルピペリジン-3-カルボン酸エチルエステル

5 - カルバモイルーニコチン酸エチルエステル (88.5g)の酢酸 (500ml)懸濁液に酸化白金 (4.25g) を加え、水素雰囲気下 (3気圧)、60℃で6時間撹拌した。反応液を濾過、濃縮した。残渣を1,4 - ジオキサン (600ml)及び水(600ml)の混合物に溶解し、氷冷下、重曹で塩基性にし、ジーtertープチルカルボネート (84.9g)を加え、室温で14時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、有機層を水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮して、表題化合物 (118g)を得た。

e) 1-(tert-プトキシカルボニル)-5-シアノピペリジン-3-カルボン酸エチルエステル

1-(tert-T + v

f) 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2-オン

1-(tert-ブトキシカルボニル)-5-シアノピペリジン-3-カルボン酸エチルエステル (61.2g)の酢酸 (500ml)溶液に酸化白金 (3.06g)を加え、水素雰囲気下 (3気圧)、室温で3時間撹拌した。反応液を濾過後濃縮し、残渣をメタノール (600ml)に溶解し、氷冷下、水素化ナトリウム (60% dispersion in oil、25.0g)を加え、18時間加熱還流した。反応液を濃縮し、5%硫酸水素カリウム水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を飽和重曹水、水で順次洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液:クロロホルムーメタノールの混合溶媒)にて精製し、表題化合物 (34.1g)を得た。

g) 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシ 2-1 ] 2-3-3 ] 2-3

7-(tert-T)キシカルボニル)-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン (1.00g)のトルエン (10ml) 溶液にベンジルイソシアネート (0.616ml)を加え、80  $^{\circ}$  にて 3 時間加熱した。反応液を濃縮してシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルムーメタノールの混合溶媒)にて精製し表題化合物 (1.60g)を得た。

h) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸ベンジルアミド塩酸塩

7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸ベンジルアミド <math>(1.60g)の1, 4-ジオキサン (15ml) 溶液に4 N塩化水素-1, 4-ジオキサン (15ml) を加え、室温にて1時間撹拌した。反応液を濃縮し残渣をエタノール及び水の混合物より再結晶することにより表題化合物 (985mg)を得た。

### 実施例2~5

実施例1と同様の方法で、次の化合物を合成した。

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸フェニルアミド塩酸塩(実施例2)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナジー3-カルボン酸-メチルアミド塩酸塩(実施例3)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸-エチルアミド塩酸塩 (実施例4)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 - t e r t - プチルアミド塩酸塩(実施例5)

#### 実施例 6

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸(2-メトキシフェニル) アミドフマル酸塩

a) 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(<math>2-メトキシフェニル)アミド実施例1-g)と同様の方法でベンジルイソシアネートの代わりに2-メトキシフェニルイソシアネートを用い、実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-<math>2-オン (200mg)より表題化合物(302mg)を得た。

b) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸(2-メトキシフェニル) アミドフマル酸塩

7-(tert-ブトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(2-メトキシフェニル)アミド (295mg)の1.4-ジオキサン(5ml)溶液に4N塩化水素-1.4-ジオキサン(5ml) を加え、室温にて1時間撹拌した。反応液を濃縮し残渣に飽和重曹水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を濃縮し、残渣をイソプロパノール(10ml)に溶解してい酸(241mg)のイソプロパノール(40ml)溶液を加え濃縮し、残渣をエタノール及び水の混合物より再結晶することにより表題化合物(198mg)を得た。

実施例7~12

実施例6と同様の方法で、次の化合物を合成した。

- [3.3.1] ノナン-2-オンフマル酸塩(実施例7)
- [3. 3. 1] ノナン-2-オンフマル酸塩(実施例8)
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (1-ナフチル) アミドフマル酸塩 (実施例9)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシフェニル)アミドフマル酸塩(実施例10)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシフェニル)アミドフマル酸塩(実施例11)
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸 -イソプロピルアミドフマル酸塩(実施例12)

#### 実施例13

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸(4-クロロベンジル) アミドフマル酸塩
- a) 7- (tert-ブトキシカルボニル) 2-オキソ-3, 7-ジアザビシ クロ [3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸(4-クロロペンジル)アミド
- 4-クロロフェニル酢酸 (850mg)のトルエン (10ml) 溶液にジフェニルリン酸 アジド (1.18ml)、トリエチルアミン (0.764ml)を加え、室温にて1時間撹拌し、 80℃にて1時間撹拌した。

反応液に実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(400mg)を加え80℃にて3時間撹拌した。反応液に酢酸エチル(30ml)を加え5%硫酸水素カリウム水、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルムーメタノールの混合溶媒)にて精製し表題化合物(670mg)を得た。

b) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 (4-クロロベンジル) アミドフマル酸塩

7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸(4-クロロベンジル)アミド(664mg) より、実施例<math>6-b) と同様の方法で表題化合物(343mg)を得た。

### 実施例14~60

実施例13と同様の方法で、次の化合物を合成した。

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸

- (3-クロロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例14)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-クロロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例15)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例16)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例17)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-フルオロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例18)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例19)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例20)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メトキシベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例21)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4 ジメトキシベンジル) アミドフマル酸塩(実施例22)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例23)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸

- (3, 4-メチレンジオキシベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例24)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- [4-(ベンジルオキシ)ベンジル]アミドフマル酸塩(実施例25)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジ (ベンジルオキシ) ベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例26)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ベンジルオキシー3-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例27)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (3-クロロ-4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例28)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸
- (3-フルオロー4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例29)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例30)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例31)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (4-メチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例32)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸
- (2-トリフルオロメチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例33)
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3:3:1]ノナン-3-カルボン酸
- (3-トリフルオロメチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例34)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-トリフルオロメチルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例35)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (4-ジメチルアミノベンジル)アミドフマル酸塩(実施例36)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- (4-エトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例37)2-オキソー3、7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3ーカルボン酸
- (4-フェニルベンジル)アミドフマル酸塩(実施例38)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジクロロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例39)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-チエニル)メチルアミドフマル酸塩(実施例40)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ピリジン-3-イルーメチル)アミドフマル酸塩(実施例41)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ピリジンー4ーイルーメチル)アミドフマル酸塩(実施例42)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イルーメチル) アミドフマル酸塩(実施例43)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-ナフチル) アミドフマル酸塩 (実施例44)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-1-イルーメチル) アミドフマル酸塩(実施例45)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- フェネチルアミドフマル酸塩(実施例 4 6)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メトキシフェネチル)アミドフマル酸塩(実施例47)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシフェネチル)アミドフマル酸塩(実施例48)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-メトキシフェネチル)アミドフマル酸塩(実施例49)
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-3-カルボン酸
- ープロピルアミドフマル酸塩(実施例50)

5 6

2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロプロピルアミドフマル酸塩(実施例51)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- イソブチルアミドフマル酸塩(実施例52)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- シクロプロピルメチルアミドフマル酸塩(実施例53)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (2-メチルプロペニル) アミドフマル酸塩 (実施例54)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- シクロブチルアミドフマル酸塩(実施例55)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- シクロペンチルアミドフマル酸塩 (実施例56)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- シクロヘキシルアミドフマル酸塩(実施例57)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 -(2,2,3,3-テトラメチルシクロプロピル) アミドフマル酸塩 (実施例

58)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

-シクロヘキシルメチルアミドフマル酸塩(実施例 5 g)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- シクロペンチルメチルアミドフマル酸塩(実施例60)

# 実施例61

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸(4-ヒドロキシベンジル) アミドフマル酸塩

a) 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 <math>(4-ベンジルオキシベンジル) アミド

- b) 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(4-ヒドロキシベンジル)アミド 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(4-ベンジルオキシベンジル)アミド(533mg)のメタノール(10ml)溶液に10%パラジウム-炭素(10mg)を加え、水素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。反応液を濾過後濃縮し表題化合物(354mg)を得た。
- c) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン 酸 (4-ヒドロキシベンジル) アミドフマル酸塩

7-(tert-ブトキシカルボニル)-2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(4-ヒドロキシベンジル)アミド (340mg)より、実施例6-b) と同様の方法で表題化合物(110mg)を得た。 実施例62、63

実施例61と同様の方法で、次の化合物を合成した。

11ノナン-2-オンフマル酸塩

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 (3.4-ジヒドロキシベンジル) アミド塩酸塩(実施例62)
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 - (4-ヒドロキシ-3-メトキシベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例 6 3) 実施例 6 4
- 3-(N, N-ジメチルカルバモイル) 3, 7-ジアザビシクロ [3.3.]
- a) 7 (tert プトキシカルボニル) 3 (N, N-ジメチルカルバモ <math>4 3, 7 3 7 3 7 3 7 3 7 3 7 3 7 3 7 3 7 3 1 3 1 3 1 3 1 3

実施例1-f)で得られた7-(tert-ブトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(600mg)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(12ml)に、氷冷下、カリウム-tert-ブトキシド(841mg)を加え室温にて20分間撹拌した。反応液を氷冷し、N,N-ジメチルカルバモイルクロライド(0.690ml)を加え、そのまま20分間撹拌した。反応液を水に注ぎ、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム-メタノールの混合溶媒)にて精製し表題化合物(549mg)を得た。

b) 3-(N, N-ジメチルカルバモイル)-3, 7-ジアザビシクロ[3.3. 1] ノナン-2-オンフマル酸塩

7-(tert-プトキシカルボニル)-3-(N,N-ジメチルカルバモイル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン(540mg)より、実施例<math>6-b) と同様の方法で表題化合物(66.0mg)を得た。

### 実施例 6 5

実施例 6.4 と同様の方法で、3-(ピペリジン-1-カルボニル)-3.7-ジアザビシクロ <math>[3.3.1] ノナン-2-オンフマル酸塩を合成した。 実施例 6.6

3-アセチル-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン塩酸塩

実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(2.30g)に無水酢酸(10ml)を加え、120  $\mathbb{C}$ で2時間加熱した。反応液にメタノール(15ml)を加え、濃縮し飽和重曹水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を5%硫酸水素カリウム水、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、表題化合物(2.45g)を得た。

b) 3-アセチル-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン塩 酸塩

3-アセチル-7-(tert-ブトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(1.00g)のジクロロメタン(8ml)溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸(8ml)を加え30分間撹拌した。反応液を濃縮し、飽和重曹水を加え炭酸カリウムで塩基性とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣を酢酸エチル(10ml)に溶解し、0.2 N塩化水素-酢酸エチル(12ml)を滴下し1時間撹拌した後濃縮した。残渣をエタノールより再結晶することにより表題化合物(395mg)を得た。実施例67

3 - ピバロイル - 3、7 - ジアザビシクロ [3、3、1] ノナン - 2 - オン塩酸塩

実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン(1.20g)のジクロロメタン(12ml)溶液に、氷冷下、トリエチルアミン(2.09ml)及びピバロイルクロライド(1.23ml)を加え室温で20分間撹拌した。反応液に5%硫酸水素カリウム水(15ml)を加え、ジクロロメタンで抽出した。有機層を飽和重曹水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し表題化合物(1.57g)を得た。

b) 3 - ピバロイル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オン 塩酸塩

実施例1-h)と同様の方法により、7-(tert-プトキシカルボニル) -3-ピバロイル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン (1.57g)より表題化合物 (685mg)を得た。

#### 実施例 6 8

3-ベンジルオキシカルボニル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナ

ンー2ーオンフマル酸塩

- a) 3-ベンジルオキシカルボニル-7-(tert-プトキシカルボニル)-
- 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー2ーオン

実施例 6 4 - a ) と同様の方法により、N, N - ジメチルカルバモイルクロライドの代わりにベンジルオキシカルボニルクロライド (0.891ml)を用い、実施例 <math>1-f ) で得られた 7-(tert-プトキシカルボニル) -3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン (500mg) より表題化合物 (399mg) を得た。 <math>b ) 3-ベンジルオキシカルボニル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オンフマル酸塩

3 - ベンジルオキシカルボニルー 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2-オン (389mg)のジクロロメタン (3m1)溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸 (3m1)を加え30分間撹拌した。反応液を濃縮し、飽和重曹水を加え炭酸カリウムで塩基性とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥濃縮した。残渣をイソプロパノール (5m1)に溶解し、フマル酸 (80mg) のイソプロパノール (20m1) 溶液を加え濃縮し、残渣をイソプロパノールより再結晶することにより表題化合物 (175mg)を得た。

実施例69、70

(1R, 5S) - (+) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1]
 ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩(実施例69)及び(1S, 5R) - (-) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1]
 ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩(実施例70)

a) 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン

実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン(6.40g)の<math>1,4-ジオキサン(50ml) 溶液に4N塩化水素-1,4-ジオキサン(50ml) を加え、室温にて1時間撹拌した。反応液を濃縮し残渣に炭酸カリウム(5.51g)水溶液、無水硫酸ナ

トリウムを順次加え5%エタノールークロロホルムで抽出し、濃縮することにより表題化合物 (2.98g)を得た。

- b) (1R, 5S) 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン L-酒石酸塩及び(1S, 5R) - 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナ ン-2-オンD-酒石酸塩
- 3、7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン(2.98g)のエタノール溶液(30ml)に80℃水浴上でL-酒石酸(1.60g)のエタノール(35ml)-水(7ml)混合溶液を加え室温で120時間放置した。析出する結晶を濾取しメタノール及び水の混合物より再結晶することにより(1R.5S)-3、7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オンL-酒石酸塩(1.20g)を得た。また、滤液を濃縮し残渣に炭酸カリウム(996mg)水溶液、無水硫酸ナトリウムを順次加え5%エタノールークロロホルムで抽出、濃縮し、残渣をエタノール(20ml)に溶解し80℃水浴上でD-酒石酸(1.06g)のエタノール(30ml)-水(6ml)混合溶液を加え室温で48時間放置した。析出する結晶を濾取しメタノール及び水の混合物より再結晶することにより(1S,5R)-3、7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オンD-酒石酸塩(771mg)を得た。
- (1R, 5S) 3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オンレー酒石酸塩の1, 4-ジオキサン(20ml) 水(20ml) 混合溶液に、氷冷下、重曹(1.36g)及びジーtertーブチルカーボネート(832mg)を加え、室温で18時間撹拌した。反応液をクロロホルムで抽出し、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮して、(1R, 5S) 7-(tertーブトキシカルボニル)-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン(892mg)を得た。同様に(1S, 5R) 3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン

 $D-酒石酸塩 (751mg) より (1 S, 5 R) -7 - (tert-プトキシカルボニル) -3, 7 - ジアザビシクロ <math>\begin{bmatrix} 3. & 3. & 1 \end{bmatrix}$   $J+ \nu - 2 - 4 \nu$  (583mg)を得た。d)  $(1 R, 5 S) -7 - (tert-プトキシカルボニル) -2 - 4 + 2 - 3, 7 - ジアザビシクロ <math>\begin{bmatrix} 3. & 3. & 1 \end{bmatrix}$   $J+ \nu - 3 - 4 \nu$   $J+ \nu - 3 \nu$   $J+ \nu -$ 

実施例  $1 \ 3-a$ ) と同様の方法で 4- クロロフェニル酢酸の代わりにシクロペンタンカルボン酸を用い、( $1 \ R$ ,  $5 \ S$ ) -7-( $t \ er \ t-$  プトキシカルボニル) -3, 7- ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2- オン( $240 \ mg$ )より( $1 \ R$ ,  $5 \ S$ ) -7- ( $t \ er \ t-$  プトキシカルボニル) -2- オキソ-3, 7- ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-3- カルボン酸シクロペンチルアミド( $350 \ mg$ )を得た。また、( $1 \ S$ ,  $5 \ R$ ) -7- ( $t \ er \ t-$  プトキシカルボニル) -3, 7- ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2- オン( $200 \ mg$ )より( $1 \ S$ ,  $5 \ R$ ) -7- ( $1 \ er \ t-$  プトキシカルボニル) -2- オキソ-3, 7- ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-3- カルボン酸シクロペンチルアミド( $253 \ mg$ )を得た。

e) (1R, 5S) - (+) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩及び (1S, 5R) - (-) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩

(1R, 5S) - 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 2 - オキソ-3、 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミド (345mg)より、実施例 <math>6 - b)と同様の方法で (1R, 5S) - (+) - 2 - オキソ-3、 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩 <math>(174mg)を得た。また、 (1S, 5R) - 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 2 - オキソ-3、 7 - ジアザビシクロ [3.3.2]

1] ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミド (250mg ) より (1 S, 5 R) -(-)-2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩 (130mg)を得た。

### 実施例71~76

実施例69、70と同様の方法で、次の化合物を合成した。

(1R, 5S) - (+) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミドフマル酸塩 (実施例71)

(1S, 5R) - (-) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミドフマル酸塩 (実施例72)

(1R, 5S) - (+) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1]ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例73)

(1S, 5R) - (-) - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例 74)

(1R, 5S) - (+) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミドフマル 酸塩(実施例75)

(1R, 5S) - (+) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸-(3-フルオロ-4-メトキシベンジル) アミドフマル酸塩(実施例76)

#### 実施例77

(1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン - 3 - カルボン酸 (4 - メトキシベンジル) アミド・フマル酸塩a) 5 - プロモニコチン酸エチル

### (1) 5-プロモニコチン酸からの製造

$$HOOC \longrightarrow Br \longrightarrow EtOOC \longrightarrow Br$$

塩酸 (約18g)のエタノール(375ml) 溶液に 5 - プロモニコチン酸(100g, 495mmol) を加え 2 4 時間還流した後、反応液を減圧濃縮した。残渣に水 (150ml) 及びヘキサン(400ml) を加えた後、炭酸水素ナトリウム(36g) を加えて中和した。有機層を分離後、水層をヘキサン(150ml、100ml で各 1 回) 再抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水(100ml) で洗浄した。無水硫酸ナトリウム (30g) 及び活性炭(10g) を加えて50℃にて10分間加熱した。不溶物をセライトを用いて濾去し、ヘキサン(250ml) で洗浄した。濾液と洗液を合わせて減圧濃縮することにより 5 - プロモニコチン酸エチル(97.8g. 収率86%)を無色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) 1. 42(3H. t. J=7Hz), 4. 43(2H. q. J=7Hz), 8. 43(1H. t. J=2Hz). 8. 84(1H. d. J=2Hz). 9. 13(1H. d. J=2Hz)

融点 40-41℃

#### (2) ニコチン酸からの製造

$$\frac{\mathsf{H00C}}{\mathsf{N}} \longrightarrow \frac{\mathsf{Et00C}}{\mathsf{N}} \stackrel{\mathsf{Br}}{\longrightarrow}$$

#### i)溶媒を用いない方法

ニコチン酸(2.0g)、臭素(3.11g)、塩化チオニル(2.32g) の混合物を、150 ℃ (外温)にて4時間攪拌した後、臭素(1.30g)を追加し、さらに、同温度にて13時間攪拌した。内温を40℃まで冷却した後、エタノール(0.90g)を滴下した。同温度にて20分間攪拌した後、内温80℃にて30分間攪拌した。反応液を室温に戻し、ヘプタン(13.0ml)及び水(7.6ml)を加えた。氷冷攪拌下、炭酸水素ナトリウムを

加え、反応液を塩基性にした後、チオ硫酸ナトリウムを加えて脱色した。有機層を分離した後、水層をヘプタン $(1.5ml \times 2)$ で再抽出した。有機層を合わせて、 飽和食塩水(5ml) で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濃縮することにより、5-プロモニコチン酸エチル(3.30g、収率88%)を淡黄色結晶として得た。

### ii) 溶媒を用いる方法

ニコチン酸(100g)の1、2ージクロロベンゼン懸濁液に、窒素雰囲気下、70  $^{\circ}$ C (外温)にて、攪拌下、臭素(41.9g)及び塩化チオニル(71.1g)を順次滴下した。滴下終了後、150  $^{\circ}$ C (外温)にて1.5 時間攪拌した後、臭素(41.9g)を追加した。180  $^{\circ}$ C (外温)にて13時間攪拌した後、臭素(12.5g)をさらに追加した。3 時間攪拌した後、反応液を50  $^{\circ}$ Cまで冷却した。反応液にエタノール(44.9g)を滴下した後、80  $^{\circ}$ Cにて30分間攪拌した。反応液を室温に戻し、酢酸エチル(100ml)、ヘプタン(75ml)及びエタノール(5ml)を順次加えた後、室温にて12間攪拌した。析出物を濾取し、酢酸エチル(300ml)で洗浄し、風乾した。得られた目的物の塩(221g)をヘプタン(750ml)及び水(750ml)に懸濁し、攪拌下、炭酸カリウム(95.5g)及びチオ硫酸ナトリウム(107g)を順次加えた。塩が完全に溶解したことを確認した後、分液した。水層をヘブタン(100ml)で再抽出した。有機層を合わせて、水(500ml×2)及び飽和食塩水(500ml)で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濃縮することにより、5ープロモニコチン酸エチル(123g、収率67%)を淡黄色結晶として得た。

# b) 5-シアノニコチン酸エチル

$$\underbrace{\mathsf{Et00C}}_{\mathsf{N}} \xrightarrow{\mathsf{Br}} \underbrace{\mathsf{Et00C}}_{\mathsf{N}} \underbrace{\mathsf{CN}}_{\mathsf{N}}$$

## (1) シアン化銅によるニトリル化

シアン化銅(I)(98%. 45.68g, 500mmol)と上記工程 a)で得られた5-プロモニコチン酸エチル(100g, 435mmol)のジメチルホルムアミド(500ml)懸濁液を

窒素雰囲気下、4時間還流した。反応液を内温50℃まで放冷した後に酢酸エチル(500ml)、5%炭酸カリウム水溶液(100ml)を順次加えた。3.25N次亜塩素酸ナトリウム水溶液(360ml)を内温を30℃~40℃に保つように25分間かけて滴下し、同温にて1時間攪拌した。この後、28%アンモニア水(45ml)を内温を20℃~30℃に保つようにゆっくり加えた後、分液した。水層を酢酸エチル(100ml)で再抽出した。有機層を合わせて10%食塩水(200ml)、飽和食塩水(450ml)で順次洗浄した。有機層に活性炭(6g)を加え室温にて30分間攪拌し、不溶物を濾去後、濾液を減圧濃縮した。残渣をメタノール(200ml)ー水(500ml)より結晶化することにより、5ーシアノニコチン酸エチル(58.83g.収率77%)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) 1.44(3H. t. J=7Hz). 4.46(2H. q. J=7Hz). 8.57(1H. t. J=2Hz).

9. 04(1H, t. J=2Hz). 9. 40(1H, t. J=2Hz)

FAB MS(m/z) 177(MH<sup>+</sup> ). 149. 136 融点 85-87℃

# (2) ニッケル触媒によるニトリル化

Bull. Chem. Soc. Jpn., 61, 1985 (1988) に記載の方法と同様にしてニトリル化を行った。臭化ニッケル (1:)(2.85g, 13.1mmol)、亜鉛末(2.56g, 39.2mmol) 及びトリフェニルホスフィン(13.7g, 52.2mmol) の混合物に、アルゴン雰囲気下にて、アセトニトリル(300ml) を加え、内温60℃にて1時間攪拌した。反応液にシアン化ナトリウム(23.5g, 479mmol)を加え、20分間攪拌した後、上記工程a)で得られた5ープロモニコチン酸エチル(100g, 435mmol)のアセトニトリル(100ml)溶液を加え、内温60℃のまま攪拌した。22時間後、反応液を放冷し、酢酸エチル(200ml)及び5%炭酸カリウム水溶液(100ml)を加え、室温で30分間攪拌した。さらに氷冷し、10%次亜塩素酸ナトリウム水溶液(150ml)を加えて30分間攪拌した後、分液した。水層を酢酸エチル(100ml)で再抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水(50ml)と水(50ml)からなる混合液、3N塩酸(150ml)で順次洗浄した。3N塩酸による洗浄で分離した水層を酢酸エチル(100ml)で再抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水(50ml)と水(50ml)からなる

混合液、飽和食塩水(100ml) で順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、減圧濃縮した。残渣をメタノール(150ml) -水(150ml) より結晶化することにより、5-シアノニコチン酸エチル(59.1g. 収率77%)を白色結晶として得た。

# (3) パラジウム触媒によるニトリル化

Bull. Chem. Soc. Jpn., 48, 3298 (1975) に記載の方法と同様にしてニトリル化を行った。上記工程a)で得られた5ープロモニコチン酸エチル(800mg)、ヨウ化カリウム(58mg)、酢酸パラジウム(77mg)、シアン化カリウム(453mg) 及びカリウムt-プトキシド(78mg)の1.3-ジメチル-2- イミダゾリジノン懸濁液をアルゴン雰囲気下にて内温120 ℃にて4時間攪拌した。反応液を水中に注ぎ、トルエンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)により精製し、5ーシアノニコチン酸エチル(438mg. 収率71%)を白色結晶として得た。

c) 5-アミノメチルピペリジン-3-カルボン酸エチル・二塩酸塩

オートクレープに上記工程 b) で得られた 5-シァノニコチン酸エチル(20.0g.114mmo1)、酸化白金 (1.00g.5%wt)及び塩酸(16.6g.4) 当量(1.00g.5%wt)及び塩酸(16.6g.4) 中間攪拌した後、70 で 1.000ml を加え、水素雰囲気下 $(5kg/cm^2)$ 、50 で 1.000ml を加えて生成物を溶解させた後、触味を濾去した。濾液を減圧濃縮し、残渣をトルエン $(50ml\times2)$  で共沸することにより 5-r ミノメチルピペリジン 1.00ml で共沸することにより 1.00ml で共沸することにより 1.00ml で共沸することにより 1.00ml で 1.0

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 1.24(3H. t. J=7.5Hz). 1.73(1H. m). 1.98(1H. m). 2.20(2H. m).

2.5-3.4(6H.m). 4.11(2H.q. J=7.5Hz)

FAB MS(m/z) 187. 136

融点 240-247℃ (dec.)

d) 7-ベンジル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン

上記工程 c) で得られた租生成物(32.3g) に、メタノール(300ml) 及び28% ナトリウムメトキシド/メタノール(66.0g, 342mmol)を加え、2時間還流した。その反応液に、酢酸(6.57ml, 114mmol) を滴下した後、炭酸カリウム(15.8g, 114mmol)、ベンジルクロリド(17.1ml, 149mmol)を加え、再度4時間還流した。その反応液に、酢酸(13.1ml, 228mmol)を加えた後、減圧濃縮した。残渣を10%クエン酸水溶液(100ml)ー酢酸エチル(80ml)で分液した。有機層を10%クエン酸水溶液(60ml, 40ml 各1回)でさらに抽出した。水層を合わせ、室温にて攪拌しながら炭酸カリウムを加え、pH9~10とした後、酢酸エチル(160ml, 60ml各1回)で抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水(50ml)で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチル(60ml)より結晶化することにより、7-ベンジル-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(16.3g)(5-シアノニコチン酸エチルからの収率62%)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>) 1.71(1H. d. J=12.5Hz). 1.98(1H. d. J=12.5Hz). 2.10(1H. br s).

- 2. 20(1H. d. J=12Hz). 2. 24(1H. dd. J=2.5 and 11Hz). 2. 53(1H. br s).
- 2. 79(1H. d. J=11Hz). 3. 19(1H. d. J=12Hz). 3. 23(1H. d. J=12Hz).
- 3. 36(1H. d. J=13.5Hz). 3. 48(1H. dd. J=6.5 and 12Hz). 3. 60(1H. d. J=13.5Hz).
- 6.00(1H, br s). 7.1-7.3(5H.m)

FAB MS(m/z) 231

融点 132-134℃

e) (1R, 5S) - 7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノ ナン-2-オン

上記工程 d) で得られた 7 - ベンジルー 3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3]

1] ノナン-2-オン(200g)のメタノール(1.0 1) 溶液に、室温下、(-) ージベンゾイル-L-酒石酸(L-DBTA) 一水和物(326.8g)のメタノール(2.0 l) 溶液を加え、種晶(7mg) を加え、室温で18時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、エタノール(600ml) で洗浄した。得られた結晶をエタノール(4.0 l) 中で還流することにより溶解させた後、攪拌下、室温に戻した。析出した結晶を濾取し、エタノール(400ml) で洗浄後、乾燥することにより(1R,5S)-7-ベンジル-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン-L-DB

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 1.59(1H. d. J=13Hz). 1.82(1H. d. J=13Hz). 2.06(1H. br s).

- 2. 13(1H. d. J=11Hz), 2. 22(1H. d. J=11Hz), 2. 25(1H. br s), 2. 79(1H. d. J=11Hz).
- 2. 93(1H. d. J=11Hz). 3. 05(1H. d. J=12Hz). 3. 32(1H. dd. J=6.5 and 12Hz).

TA塩(180.26g. 収率35.3%, 99.5%e.e.以上)を無色結晶として得た。

3. 46(1H. d. J=13Hz), 3. 51(1H. d. J=13Hz), 5. 86(2H. s), 7. 2-8. 1(15H. m)

FAB MS(m/z) 231

融点 177-179℃ (dec.)

 $[\alpha]_{D} = -92.6$  ° (c=1.09, DMF)

(1R, 5S) - 7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン-L-DBTA塩(75.0g, 127mmol)をトルエン(375ml)と水(225ml)の混合物に懸濁し、攪拌下、炭酸カリウム水溶液(炭酸カリウム35.22gと水75ml)を滴下した。混合物を分液した後、水圏をトルエン(150ml)で再抽出した。有機層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、約1/3の容量まで減圧濃

WO 96/30372 PCT/JP96/00742

縮することにより (1 R, 5 S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3. 3. 1] ノナン-2 - オンのトルエン溶液(156g)を得た。この溶液をそのまま次 反応に用いた。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) 1.71(1H. d. J=12.5Hz). 1.98(1H. d. J=12.5Hz). 2.10(1H. br s).

- 2. 20(1H. d. J=12Hz). 2. 24(1H. dd. J=2.5 and 11Hz). 2. 53(1H. br s).
- 2. 79(1H. d. J=11Hz). 3. 19(1H. d. J=12Hz). 3. 23(1H. d. J=12Hz).
- 3. 36(1H. d. J=13. 5Hz). 3. 48(1H. dd. J=6.5 and 12Hz). 3. 60(1H. d. J=13. 5Hz).
- 6.00(1H. br s). 7.1-7.3(5H. m)

FAB MS(m/z) 231

融点 108-110℃

 $[\alpha]_{D} = -42.7 \circ (c=1.02. DMF)$ 

- f) (1R, 5S) 7 (3) 2 (3) -
- 3. 1] ノナンー3ーカルボン酸(4ーメトキシベンジル) アミド

上記工程 e) で得られた(1 R, 5 S) - 7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2 - オンのトルエン溶液(156g)に4 - メトキシベンジルイソシアナート(18.40ml.127mmol)及びトリエチルアミン(1.78ml.12.7 mmol)を加え還流した。30分後、高速液体クロマトグラフィー分析により4 - メトキシベンジルイソシアナートの不足分を算出し、1時間後、その不足分(0.87 ml.6.03mmol)を追加した。さらに30分間還流した後、反応液を氷冷した。不溶物をセライトを用いて違去し、冷トルエン(100ml)で洗い込んだ。違液を5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水(各 50ml)で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウム及び活性炭(1.47g)を加え室温にて30分間攪拌した。不溶物を濾去し、滤液を濃縮した。残渣にエタノール(60ml)を加え、再度減圧濃

WO 96/30372 PCT/JP96/00742

縮して (1R, 5S) - 7 - ベンジル-2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3 - カルボン酸 (4 - メトキシベンジル) アミド(51.4g. 収率103%) を主成分とする淡黄色油状物を得た。これをそのまま次反応に用いた。 'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) 1.72(1H.d.J=13Hz), 1.97(1H.d.J=13Hz), 2.20-2.30(3H.m),

- 2. 65(1H. br s). 2. 86(1H. d. J=10Hz). 3. 12(1H. d. J=11Hz). 3. 41(1H. d. J=13. 5Hz).
- 3.50(1H. d. J=13.5Hz), 3.70-3.90(5H. m), 4.46(1H. dd. J=5.5 and 14.5Hz).
- 4.52(1H. dd. J=5.5 and 14.5Hz). 6.85-6.90(2H.m). 7.10-7.35(7H.m).
- 9.83(1H.br s)

FAB MS(m/z) 394. 272. 229. 121

 $[\alpha]_{p} = \pm 17.5$  ° (c=1.08. DMF)

g) (1R, 5S) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナ ン-3-カルボン酸 (4-メトキシベンジル) アミド

上記工程 f) で得られた(1 R. 5 S) -7 - ベンジルー 2 - オキソー 3 , 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー 3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル)アミドの租生成物(51.40g)のエタノール(490ml) 溶液に5%パラジウムー炭素(水分55%)(7.36g)を加え、水素雰囲気下(5kgf/cm²)、内温60℃で5.5 時間攪拌した。触媒を濾去し、エタノール(283ml) で洗い込むことにより、(1 R, 5 S) -2 - オキソー 3 , 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー 3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル)アミドのエタノール溶液(652.7g)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) 1.87(1H. d. J=13Hz). 2.02(1H. d. J=13Hz). 2.19(1H. br s).

- 2.61(1H. br s). 2.89(1H. dd. J=2 and 12Hz). 2.95(1H. dd. J=2 and 12Hz).
- 3. 05(1H. d. J=12Hz), 3. 24(1H. d. J=12Hz), 3. 79(3H. s), 3. 84(1H. s),
- 3.85(1H.s). 4.39(1H.dd.J=5.5 and 14.5Hz). 4.48(1H.dd.J=5.5 and 14.5Hz).

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

6.86(1H.d.J=8.5Hz). 7.27(1H.d.J=8.5Hz). 9.80(1H.br s) FAB MS(m/z) 304. 261. 195. 121

 $[\alpha]_{p} = +42.0 \circ (c=0.545. DMF)$ 

融点 93-95℃

h) (1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 <math>(4- y)トキシベンジル) アミド・フマル酸塩

フマル酸塩

上記工程g)で得られた(1R, 5S) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル)アミドのエタノール溶液のうち620.1gを63~65℃に加熱し、そこにフマル酸(14.05g, 121 mmol)のエタノール(550.8ml)溶液を1.5 時間かけて滴下した。攪拌下、室温に戻した後、析出した結晶を濾取し、乾燥することにより(1R, 5S) - 2 - オキソ-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル)アミド・フマル酸塩(42.65g, (1R, 5S) - 7 - ベンジルー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オン-L-DBTA塩からの収率84%)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 1.77(1H. d. J=12.5Hz). 1.97(1H. d. J=12.7Hz).

2.20(1H. br s), 2.54(1H. br s), 2.81-2.85(2H. m), 2.96-3.07(2H. m),

3.64-6.68(2H.m). 3.73(3H.s). 4.31(2H.d.J=5.69Hz). 6.57(2H.s).

6.89(2H. d. J=8.57Hz). 7.24(2H. d. J=8.48Hz). 9.64-9.68(1H. m)

FAB MS(m/z) 304(MH $^{+}$ ). 121

 $[\alpha]_{D} = +33.1 \circ (c=0.61. DMF)$ 

融点 176-177℃

実施例  $1\sim7$  6 の化合物の構造式及び理化学的性状を表  $1\sim2$  6 に示す。

東語	# 语 式	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8值)
	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	196∼197°C	273(N+) 140	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.17-2.22(1H,m),2.68(1H,br 8),3.04(1H,br 8),3.35-3.43(2H,m),3.48-3.53(2H,m),3.80-3.91(2H,m),4.50 (2H,s),7.36-7.44(5H,m)
2	HN NH NH	200∼202℃	259(N*) 154	2.11(1H,d,J=13.8Hz),2.23(1H,d,J=13.5Hz),2.73(1H,br s),3.09 (1H,br s),3.38-3.46(2H,m),3.52-3.61(2H,m),3.96-4.03(2H,m), 7.27-7.31(1H,m),7.43-7.49(4H,m)
က	HN N N CH,	225~226°C	200(MH+) 143, 96	2.10(1H,d,J=13.5Hz),2.23(1H,d,J=13.8Hz),2.71(1H,br s),2.87(3H,s),3.04(1H,br s),3.39-3.45(2H,m),3.51-3.59 (2H,m),3.92-3.94(2H,m)

東

松 22				
ま 猫 島 り	精造式	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8個)
4	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	203~205℃	211(M*) 140	1.17(3H,t,J=7.2Hz),2.09(1H,d,J=13.8Hz),2.19-2.22(1H,m) 3.32(2H, q, J=7.2Hz),3.38-3.43(2H,m),3.50-3.53(2H,m), 3.91-3.92(2H,m)
ĸ	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	268∼270℃ (dec)	239(N <sup>+</sup> ) 183, 141	1.35(9H,s),2.05(1H,d,J=13.5Hz),2. {7(1H,d,J=13.5Hz), 2.66(1H,br s),2.99(1H,br s),3.34-3.39(2H,m),3.47-3.51 (2H,m),3.84-3.85 (2H,m)
ဖ	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	198~199℃	290(MH*) 141	2.09-2.13(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.73(1H,br s),3.11(1H,br s),3.38-3.46(2H,m),3.52-3.63(2H,m),3.92(3H,s),3.97-4.01(2H,m),6.66(2H,s),7.04-7.09(1H,m),7.14-7.16(1H,m),7.23-7.26(1H,m),7.84-7.87(1H,m)

75

က
表

0372			
'H NMR (D,O, 8億)	1.41(3H,d,J=6.9Hz),1.96(1H,d,J=12.6Hz),2.04-2.09(1H,m), 2.56(1H,br s),2.94(1H,br s),3.26-3.33(2H,m),3.38-3.48(2H,m), 3.67-3.80(2H,m),4.80-4.83(1H,m),6.60(2H,s),7.24-7.34(5H,m)	1.41(3H,d,J=6.9Hz),1.96(1H,d,J=12.9Hz),2.07-2.09(1H,m), 2.55(1H,br s),2.94(1H,br s),3.27-3.32(2H,m),3.38-3.46(2H,m), 3.67-3.80(2H,m),4.80-4.83(1H,m),6.61(2H,s),7.24-7.34(5H,m)	2. 14(1H, d, J=13.5Hz), 2. 29(1H, d, J=13.5Hz), 2. 75(1H, br s), 3. 15(1H, br s), 3. 40-3. 70(4H, m), 3. 90-4. 10(2H, m), 6. 66(2H, s), 7. 50-7. 70(4H, m), 7. 90-8. 10(3H, m)
MS(m/z)	288(MH*) 136, 105	288(WH*) 136, 105	310( <b>H</b> H*) 195, 141
融点、 旋光度	162~163°C [ \alpha ] = +23.9° (c=0.97 in H <sub>2</sub> 0)	161∼162℃ [⊿]₀=-23.4° (c=0.92 in H₁0)	197°C
禁 節 共	HIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HNANANA	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	-	∞	6

76

-	4
H	K

0372			<b></b>
'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8億)	2.09-2.15(1H,m),2.25-2.28(1H,m),2.75(1H,br s),3.12(1H,br s),3.39-3.47(2H,m),3.54-3.64(2H,m),3.86(3H,s),3.99-4.01(2H,m),6.80(2H,d,J=8.4Hz),7.09(1H,d,J=8.1Hz),7.17(1H,m),7.39(1H,t,J=8.4Hz)	2.09-2.14(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.74(1H,br s),3.10(1H,br s),3.38-3.46(2H,m),3.53-3.63(2H,m),3.85(3H,s),3.97-3.99(2H,m),6.68(2H,s),7.03(2H,d,J=9.3Hz),7.39(2H,d,J=9.0Hz)	1.20(6H,d,J=6.6Hz),2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.00(1H,m),3.35-3.40(2H,m),3.48-3.56(2H,m),6.68(2H,s)
M S (m/z)	289(M*) 140	289(M*) 140	226(IH*) 153, 140
融点、 旋光度	081~081	183∼184℃	0.161~061
構造式	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N O Ne	HN NH N
東海田寺	01	11	12

വ	
表	

3037	2			
	¹H NMR (D₂O, 8億)	2.07(1H,d,J=13.7Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.34-3.42(2H,m),3.47-3.57(2H,m),3.90(2H,d,J=3.7Hz) 4.46(2H,s),6.67(2H,s),7.32-7.41(4H,m)	2.06(1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.33-3.41(2H,m),3.47-3.57(2H,m),3.90(2H,d,J=3.6Hz) 4.47(2H,s),6.66(2H,s),7.27-7.38(4H,m)	2.06(1H,d,J=13.5Hz),2.18(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.46-3.56(2H,m),3.88(2H,d,J=3.3Hz) 4.56(2H,s),6.67(2H,s),7.31-7.34(2H,m),7.43-7.79(2H,m)
	MS(m/z)	308(MH*) 141, 125	307(M*) 140	307(M*) 140
10000000000000000000000000000000000000	旋光度	172~174°C	183~184°C	172∼173°C
	精造式	HIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HIN N N CI
金林區	X 春 3 中	13	- 2	15

9	
裳	

/3	0372			
	'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8值)	2.07(1H,d.J=13.8Hz),2.20(1H,d,J=13.7Hz),2.68(1H,br s),3.04 (1H,br s),3.34-3.42(2H,m),3.48-3.57(2H,m),3.80(2H,d,J=3.7Hz) 4.46(2H,s),6.68(2H,s),7.10-7:16(2H,m),7.36-7.40(2H,m)	1.98(1H,d,J=13.6Hz),2.11(1H,d,J=13.6Hz),2.58(1H,br s),2.94 (1H,br s),3.24-3.32(2H,m),3.38-3.47(2H,m),3.81(2H,d,J=3.6Hz) 4.40(2H,s),6.58(2H,s),6.94-7.09(3H,m),7.25-7.33(1H,m)	2.06(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J=13.2Hz),2.67(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.46-3.56(2H,m),3.89(2H,d,J=3.3Hz) 4.53(2H,s),6.67(2H,s),7.12-7.22(2H,m),7.32-7.43(2H,m)
	MS(m/z)	291(M*) 140	291(M*) 153, 135	291(M*) 153, 140, 135
	融点、 旋光度	179~180°C	178~179°C	179~180°C
	式 想 禁	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	実施例番号	16	11	18

r	_
11	Ø

3(	0372	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<b></b>	
	'H NMR (D, 8億)	1.96(1H,d,J=13.6Hz),2.08(1H,d,J=13.6Hz),2.56(1H,br.s),2.91 (1H,br.s),3.23-3.30(2H,m),3.36-3.45(2H,m),3.72(3H,s),3.78 (2H,d,J=4.7Hz),4.31(2H,s),6.56(2H,s),6.89(2H,d,J=8.5Hz), 7.23(2H,d,J=8.4Hz)	1.97(1H,d,J=13.5Hz),2.10(1H,d,J=14.1Hz),2.58(1H,br s),2.94 (1H,br s),3.25-3.32(2H,m),3.38-3.48(2H,m),3.74(3H,s),3.80 (2H,d,J=3.3Hz),4.37(2H,s),6.58(2H,s),6.83-6.92(3H,m),7.23- 7.28(1H,m)	2.06(1H,d.J=13.8Hz),2.18(1H,d.J=14.4Hz),2.67(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.47-3.55(2H,m),3.89(3H,s),4.46 (2H,d,J=3.0Hz),6.65(2H,s),7.01(1H,1,J=7.5Hz),7.09(1H,d,J= 8.1Hz),7.32-7.40(2H,m)
	MS(m/z)	303(M*) 260, 141, 120	304(#H*) 153	303(M*) 260,140
	<b>数</b> 点、 旋光度	175~176°C	168∼169°C	185∼186℃
	禁 河	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	実施例 番号	19	20	12

<	$\infty$	
ť	K	

30372	·		T
'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8億)	2.15(1H,d,J=13.8Hz),2.26(1H,d,J=12.3Hz),2.76(1H,br s),3.10 (1H,br s),3.44-3.49(2H,m),3.56-3.65(2H,m),3.82(3H,s),3.93 (3H,s),3.98(2H,m),4.49(2H,s),6.76(2H,s),7.03-7.11(3H,m)	2.05(1H,d,J=12.9Hz),2.17(1H,d,J=14.2Hz),2.66(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.35-3.38(2H,m),3.46-3.55(2H,m),3.75(3H,s),3.84 (6H,s),3.89(2H,m),4.40(2H,s),6.66(2H,s),6.73(2H,s)	2.05(1H,d,J=12.3Hz),2.18(1H,d,J=14.1Hz),2.66(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.34-3.38(2H,m),3.46-3.55(2H,m),3.89(2H,s),4.38 (2H,s),5.94(2H,s),6.66(2H,s),6.86(2H,s),6.90(1H,s)
MS(m/z)	333(N+) 150, 140	363(W*) 222, 135	317(M*) 140, 134
融点、 旋光度	0.01√691 	184~185℃	193~194℃
14 類	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
東海路	2,5	23	77

9
麦

30372								
	'H NMR (D,O, 8個)	1.80-2.20(2H, m), 2.65(1H, br s), 2.30(1H, br s), 3.20-3.50(4H, m), 3.87(2H, br s), 4.39(2H, br s), 5.14(2H, br s), 6.70(2H, s), 7.02(2H, br s), 7.20-7.50(7H, m)		2.06(2H br s), 2.63(1H br s), 2.96(1H br s), 3.20-3.60(4H m), 3.70-4.00(2H m), 4.20-4.40(2H m), 5.12(4H br s), 6.76(2H s),	6.80-7.10(3H, m), 7.35(10H, br s)		1.90-2.10(2H, m), 2.61(1H, br s), 2.95(1H, br s), 3.30-3.40 (2H, m), 3.40-3.60(2H, m), 3.70-3.90(5H, m), 4.31(1H, d, J=11Hz), 4.38(1H, d, J=11Hz), 5.06(2H, s), 6.66(2H, s), 6.83(1H, d, J=6Hz), 6.92(1H, d, J	
	M S (m/z)	380(MH*) 287, 212, 197, 141		486(M*) 394, 303,	211, 181,		410(IFH*) 227, 141	
藝点、	旋光度	172°C		165°C			J11°C	
	横笛式	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	フマル酸塩	12 Y		フマル酸塩 OBn	PWO NH	、 OBn フマル酸塩
米部包	番号	25			<b>5</b> 9		27	

Ö	
_	
_	•
•	,
R	l
*	•

東 春 号 島	式 恕 弊	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8億)
58	HN N C CI	183∼184℃	338(MH+) 154, 136	2.04-2.08(1H,m),2.16-2.19(1H,m),2.67(1H,br s),3.02(1H,br s),3.31-3.38(2H,m),3.46-3.54(2H,m),3.89(3H,s),4.40(2H,s),8.67 (2H,s),7.10(1H,d,J=9.0Hz),7.28(1H,d,J=9.3Hz),7.40(1H,s)
59	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	187∼188℃	322(NH+) 139	1.77(1H,d,J=13.2Hz),1.98(1H,d,J=12.6Hz),2.19(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.85-3.07(2H,m),3.60-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.32(2H,d,J=5.8Hz),6.58(2H,s),7.09-7.17(3H,m), 9.70(1H,m) DMSO-d <sub>B</sub>
30	HN N CH3	173°C	288(MH*) 245, 185, 153, 141, 105	1.96(1H, d, J=13.5Hz), 2.08(1H, d, J=13.5Hz), 2.23(3H, s), 2.57 (1H, br s), 2.92(1H, br s), 3.20-3.35(2H, m), 3.38(1H, d, J=12.5Hz), 3.43(1H, d, J=12.5Hz), 3.70-3.90(2H, m), 4.34(1H, d, J=15Hz), 4.40(1H, d, J=15Hz), 6.58(2H, s), 7.10-7.30(4H, m)

_	_	•		
I	2			

0372			
'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8街)	1.97(1H, d, J=13Hz), 2.08(1H, d, J=13Hz), 2.23(3H, s), 2.58(1H, br s), 2.93(1H, br s), 3.20-3.35(2H, m), 3.40(1H, d, J=14Hz), 3.45(1H, d, J=14Hz), 3.45(1H, d, J=14Hz), 3.81(2H, br s), 4.35(2H, s), 6.58(2H, s), 7.00 -7.15(3H, m), 7.21(t, J=7Hz)	2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.32(3H,s)2.67 (1H,br s),3.02(1H,br s),3.16(6H,s),3.35-3.41(2H,m),3.47- 3.56(2H,m),3.90(2H,m),4.44(2H,s),6.67(2H,s),7.23-7.30(4H,m)	2.08(1H,m),2.21(1H,m),2.69(1H,br s),3.06(1H,br s),3.35-3.42 (2H,m),3.48-3.58(2H,m),3.91(2H,m),4.70(2H,s),6.74(2H,s), 7.50-7.52(1H,m),7.61-7.64(2H,m),7.78(1H,d,J=7.8Hz)
MS(m/z)	288(M+*) 245, 195, 167, 153, 141, 105	287(M*) 153, 140	341(M*) 158, 140
融点、 旋光度	175°C	179∼180℃	188∼189℃
·	HN N N C CH <sub>3</sub>	HN N N C CH <sub>3</sub>	HN N CF3
実施例番号	31	32	33

2	
麦	

	Ġ		
'H NMR (D, 8億)	2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.20(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.04 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.47-3.56(2H,m),3.89(2H,d,J=3.6Hz), 4.55(2H,s),6.67(2H,s),7.52-7.68(4H,m)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.21(1H,d,J=13.8Hz),2.69(1H,br s),3.06 (1H,br s),3.35-3.43(2H,m),3.48-3.59(2H,m),3.91(2H,d,J=3.6Hz), 4.57(2H,s),6.68(2H,s),7.53(2H,d,J=7.8Hz),7.71(2H,d,J=8.4Hz)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.21(1H,d,J=13.8Hz),2.69(1H,br s),3.05 (1H,br s),3.16(6H,s),3.35-3.42(2H,m),3.49-3.58(2H,m),3.91 (2H,d,J=3.9Hz),4.51(2H,s),6.55(2H,s),7.41(2H,d,J=8.7Hz), 7.49(2H,d,J=8.7Hz)
MS(m/z)	342(MH*) 157, 136	341(M*) 158, 140	316(W*) 175, 133
融点、 放光度	178~179°C	2,061∼681	186∼187℃
社 语	HIN N C CF3	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
実施例番号	34	35	36

c	?
	- K

実施例 番号	構造式	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8值)
37.	HIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	186~187℃	318(#H+) 150, 135	1.35(3H,t,J=5.48Hz),2.05(1H,d,J=10.5Hz),2.17(1H,d,J=10.2Hz),2.66(1H,br s),3.01(1H,br s),3.33-3.39(2H,m),3.47-3.54(2H,m),3.90(2H,m),4.10(2H,q,J=5.13Hz),4.40(2H,s),6.66(2H,s),6.97(2H,d,J=6.56Hz),7.31(2H,d,J=6.49Hz)
38	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	189~190℃	350(M*) 167, 141	1.78(1H,d,J=9.58Hz),1.99(1H,d,J=9.52Hz),2.20(1H,br s),2.52 (1H,br s),2.82-2.85(2H,m),2.98(1H,d,J=8.89Hz),3.07(1H,d,J= 8.72Hz),3.63-3.74(2H,m),4.44-4.48(2H,m),8.58(2H,s),7.34- 7.48(5H,m),7.62-7.66(4H,m),9.79(br s) DMSO-d <sub>6</sub>
39	HN N C C CI	193∼194℃	342(N*) 141	1.78(1H,d,J=13.0Hz),1.99(1H,d,J=12.9Hz),2.19(1H,br s),2.57 (1H,br s),2.82-2.87(2H,m),2.96-3.09(2H,m),3.59-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.39(2H,d,J=5.9Hz),6.58(2H,s),7.30-7.33(1H,m), 7.57-7.60(2H,m),9.75-9.79(1H,m) DMSO-d <sub>6</sub>

4	
表	

東部	構造式	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8位)
40	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	172~173°C	279(M*) 140	2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J=13.5Hz),2.68(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.36-3.40(2H,m),3.48-3.56(2H,m),3.92(2H,m),6.69 (2H,s),7.03-7.09(2H,m),7.37-7.39(1H,m)
17	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	151~152℃	274(N°) 134	2.05-2.11(1H,m),2.19-2.21(1H,m),2.69(1H,br s),3.06(1H,br s),3.39-3.42(2H,m),3.48-3.59(2H,m),3.91(2H,s),6.62(2H,s),7.96(1H,1,J=6.0Hz),8.48(1H,d,J=8.1Hz),8.67(1H,d,J=5.7Hz),8.73(1H,s)
42	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	180∼181℃	275(MH*) 154, 136	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.20-2.24(1H,m),2.69(1H,br s),3.07(1H,br s),3.36-3.47(2H,m),3.52-3.60(2H,m),3.91(2H,d,J=3.3Hz),6.53 (2H,s),7.84(2H,d,J=6.0Hz),8.64(2H,d,J=5.7Hz)

L	4		>	
	H	k	(	

0372		T	T
'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8位)	2.04(1H, d, J=14Hz), 2.33(1H, d, J=14Hz), 2.65(1H, br s), 3.01(1H, br s), 3.20-3.50(4H, m), 3.73-3.89(2H, m), 4.63(2H, s), 6.66 (2H, s), 7.40-7.52(3H, m), 7.73-7.90(4H, m)	2.02(1H, d. 14Hz), 2.14(1H, d. 14Hz), 2.64(1H, br s.), 3.00(1H, br s.), 3.25-3.40(2H, m.), 3.40-3.55(2H, m.), 3.85 (1H, dd, J=5.5, 14), 3.95(1H, d. J=14), 6.57(2H, s.), 7.40-7.55(3H, m.), 7.80-7.90(3H, m.), 7.95(1H, s.)	2. 05(24, br s), 2. 63(14, br s), 2. 92(14, br s), 3. 10-3. 60(44, m), 3. 86(24, br s), 4. 90(24, br s), 6. 65(24, br s), 7. 40-8. 30(74, m)
MS(m/z)	324(IH1°) 267, 141	310(MH*) 141	324(HH*) 281, 182, 156, 141
融点、 旋光度	195°C	೨,661	165°C
社 想	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
张 相 色 色	. 43	44	\$

9	
-	
表	

海 神 中 中	構造式	融点、 放光度	MS(m/z)	'H NMR (D, 8值)
9	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	178~179°C	288(MH+) 141	2.02-2.07(1H,m),2.13-2.18(1H,m),2.65(1H,br s),2.90(2H,t,J=6.9Hz),2.97(1H,br s),3.34-3.39(2H,m),3.46-3.60(4H,m),3.84 (2H,m),6.68(2H,s),7.32-7.42(5H,m)
	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	7887~181	318(MH+) 141	1.76(1H,d,J=9.62Hz),1.93-1.98(1H,m),2.18(1H,br s),2.52(1H,br s),2.76-2.81(4H,m),2.83-3.05(2H,m),3.37-3.41,(2H,m),3.62-3.05(2H,m),3.37-3.41,(2H,m),3.62-3.05(2H,m),6.86-6.89(1H,m),6.95(1H,m),7.14-7.23(2H,m),9.36-9.39(1H,m) DMSO-d <sub>6</sub>
48	HN N-C N-C OMB	186~187℃	318(MH+) 141	2.02-2.06(1H,m),2.11-2.16(1H,m),2.64(1H,br s),2.84-2.89 (2H,m),2.97(1H,br s),3.32-3.38(2H,m),3.46-3.61(4H,m),3.82, (3H,s),3.84(2H,m),6.67(2H,s),6.88-6.95(3H,m),7.29-7.35(1H, m)

~	
HX.	

	4 话 八	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8值)
( <sup>\$</sup> )	N - Come	185∼186℃	318(IHI*) 141	2.02-2.05(1H,m),2.11-2.16(1H,m),2.64(1H,br s),2.79-2.83 (2H,m),2.95(1H,br s),3.33-3.37(2H,m),3.44-3.56(4H,m),3.80, (3H,s),3.81-3.84(2H,m),6.66(2H,s),6.95(2H,d,J=5.06Hz), 7.24(2H,d,J=5.03Hz)
	フマル酸塩			
-	HZ O NH	179∼180℃	226(M†*) 185, 141	0.898(3H1,J=7.4Hz),1.55(2H,q, J=14.6,7.3Hz),2.02-2.08 (1H,m),2.16-2.22(1H,m),2.67(1H,br s),3.01(1H,m),3.24 (2H,1,J=7.1Hz),3.35-3.40(2H,m),3.48-3.55(2H,m),3.89-3.90 (2H,m),6.67(2H,s)
l	フマル酸塩			
I	DIZ YOUNG	194~195℃	224(IH+) 141	0.584-0.621(2H,m),0.763-0.810(2H,m),2.06(1H,d,J=13.8Hz) 2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.65-2.70(2H,m),3.00(1H,br s),3.34- 3.41(2H,m),3.48-3.54(2H,m),3.89-3.91(2H,m),6.69(2H,s)
	フマル酸塩			

∞	
-	
麦	

					1
実 施 身 例	構造式	MA.A. 加光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8億)	
25	HN NH N	180~181℃	239(N+) 153, 140	0.906(6H,d,J=6.71Hz),1.83(1H,dt,J=13.4,6.71Hz),2.06 (1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.12(2H,t,J=6.6Hz),3.34-3.41(2H,m),3.48-3.55 (2H,m),3.89-3.90(2H,m),6.68(2H,s)	<del>., </del>
53	TZ O NH	183∼184℃	237(M*) 156, 135	0.226-0.241(2H,m),0.479-0.523(2H,m),0.958-1.07(1H,m) 2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.20(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s) 3.02(1H,br s),3.16(2H,d,J=6.9Hz),3.36-3.42(2H,m),3.49-3.57 (2H,m),3.91(2H,s),6.68(2H,s)	<del></del>
	フマル酸塩				
<b>3</b> 2	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	168~169℃	237(M*) 153, 140	1.73(6H,dd,J=17.4,0.6Hz),2.10(1H,d,J=15.3Hz),2.24(1H,d,J=13.5Hz),2.72(1H,br s),3.09(1H,br s),3.38-3.45(2H,m),3.51-3.60(2H,m),3.94-3.96(2H,m),6.37(1H,s),6.70(2H,s)	

c	7	>
-	-	•
Ì	P	1

実 福 号 例	式 短 葉	融点、 旋光度	MS(n/z)	'H NMR (D, 8個)
ည	NH NH	191~192℃	237(M*) 153, 135	1.75-1.79(2H,m),1.97-2.10(3H,m),2.18-2.21(1H,m),2.30-2.34(2H,m),2.68(1H,br s),3.03(1H,br s),3.37-3.42(2H,m) 3.49-3.57(2H,m),3.88-3.89(2H,m),4.18-4.23(1H,m),6.69 (2H,s)
	野田が入って			
. 26	HN N NH	184~185℃	251(M*) 153, 140, 135	1.52-1.67(6H,m), 1.94-1.96(2H,m), 2.07(1H,d,J=13.8Hz), 2.10 (1H,d,J=15.0Hz), 2.67(1H,br s), 3.01(1H,br s), 3.36-3.41 (2H,m), 3.51-3.60(2H,m), 3.89-3.90(2H,m), 4.05-4.09(1H,m), 6.69(2H,s)
57	HN NH NH NH NH NH NH NH	180°C	265(M*) 140	1. 21-1. 41(6H, m), 1. 56-1. 67(2H, m), 1. 84-1. 88(2H, m), 2. 07(1H, d, J=13. 2Hz), 2. 20(2H, d, J=14. 1Hz), 2. 68(1H, br s), 3. 02(1H, br s), 3. 37-3. 41(2H, m), 3. 49-3. 52(2H, m), 3. 61-3. 66(1H, m), 3. 90(2H, s), 6. 69(2H, s)

0
2
表

実施例 番号	禁部	融点、 旋光度	M S (m/z)	H NMR (D, 8億)
28	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	J86~187℃	279(H*) 235, 140	0.956(3H,s),0.996(3H,s),1.12(6H,s),2.07(1H,d,J=14.1Hz), 2.15(1H,s),2.16-2.22(1H,m),2.69(1H,br s),3.03(1H,br s),3.34- 3.42(2H,m),3.48-3.55(2H,m),3.90-3.92(2H,m),6.68(2H,s)
59	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	185~186℃	279(M*) 140	0.925-1.019(2H,m),1.19-1.26(3H,m),1.53-172(6H,m),2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.18-2.2.22(2H,m),2.69(1H,br s),3.02(1H,br s),3.13-3.17(2H,m),3.37-3.42(2H,m),3.49-3.57(2H,m),3.90-3.91(2H,m),6.69(2H,s)
09	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	187~188℃	265(M⁺) 250	1.20-1.24(2H,m),1.53-1.61(2H,m),1.72-1.74(2H,m),2.09-2.17 (5H,m),2.68(1H,br s),3.02(1H,br s),3.21-3.25(2H,m),3.36- 3.41(2H,m),3.48-3.56(2H,m),3.90(2H,s),6.68(2H,s)

_	
a	
• •	
表	

50372	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<del></del>	
'H NMR (D <sub>2</sub> O, 8億)	2. 04(1H, d, J=13Hz), 2. 15(1H, d, J=13Hz), 2. 65(1H, br s), 2. 99(1H, br s), 3. 20-3. 50(4H, m), 3. 70-3. 85(2H, m), 4. 37(2H, s), 6. 66(2H, s), 6. 70-6. 80(2H, m), 7. 10-7. 20(2H, m)	2. 04(11H, d, J=13. 5Hz), 2. 15(1H, d, J=13. 5Hz), 2. 65(1H, br s), 2. 99 (1H, br s), 3. 30-3. 60(4H, m), 3. 80-3. 90(2H, m), 4. 32(2H, s), 6. 70-6. 90(3H, m)	2. 05(1H, d, J=10Hz), 2. 15(1H, d, J=10Hz), 2. 65(1H, br s), 2. 99(1H, br s), 3. 30-3. 40(2H, m), 3. 48(1H, d, J=11. 5Hz), 3. 52(1H, d, J=11. 5Hz), 3. 80-4. 00(5H, m), 4. 34(1H, d, J=11Hz), 4. 38(1H, d, J=11Hz), 6. 61(2H, s), 6. 80-6. 90(2H, m), 7. 00(1H, s)
MS(m/z)	290(M+*) 259, 215, 167, 141,	306(MH*) 277, 213, 141	320(MH*) 227, 141, 137
融点、 彼光度	170°C	·	180°C
報	HO 計類型に下て	HO Y O N H	HN N O CH
実施列番号	19	62	63

1				
実 随 身 例	<b>禁</b>	<b>融点、</b> 物光度	MS(m/z)	'H NMR (D, 8位)
64	HNNN	177~178°C	212(M1*) 153	2.09-2.15(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.72(1H,br s),3.00(4H,s), 3.08(3H,s),3.37-3.43(2H,m),3.54-3.58(2H,m),3.75-3.88(2H,m), 6.69(2H,s)
	フマル酸塩			
65	HIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	129∼130℃	251(M*) 140	1.63(6H,br s),2.11(1H,d,J≈14.4Hz),2.24(1H,d,J≈13.2Hz),2.69 (1H,br s),2.98(4H,s),3.06(3H,s),3.35-3.40(4H,m),3.73-3.77 (4H,m),3.82-3.88(2H,m),6.67(2H,s)
99	HNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	222∼224℃ (dec)	182(M*) 157, 140, 76	2.03(1H,d,J=12.9Hz),2.14(1H,d,J=13.5Hz)),2.47(3H,s), 2.62(1H,br s),2.99(1H,br s),3.29-3.54(4H,m),4.06-4.08(2H,m)

表22

က	
CJ	
支	

実施例 番号	横连式	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8個)
67	HNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	243~245°C (dec)	224(N†) 156, 140, 78	1.31(9H,s),2.13(1H,d,J=13.8Hz),2.26(1H,d,J=13.5Hz), 2.72(1H,br s),3.04(1H,br s),3.35-3.43(2H,m),3.50-3.54(2H,m), 3.74-3.79 (1H,m),3.91-3.96(1H,m)
· 89	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	161~162°C	274(M*) 231, 153	2. 07(1H, d, 1=15. 1Hz), 2. 21(1H, d, 1=13. 9Hz), 2. 63(1H, br. s), 3. 02 (1H, br. s), 3. 35-3. 46(2H, m), 3. 50-3. 58(2H, m), 3. 90-4. 01(2H, m), 5. 33(2H, s), 6. 68(2H, s), 7. 45-7. 79(5H, m)
69	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	181∼182°C [α]₀=+27.5° (c=0.81, DMF)	252(M+°) 141	1.35-1.96(10H,m),2.15(1H,br s),2.51(1H,br s),2.82-2.84 (2H,m),2.93-3.06(2H,m),3.60-3.69(2H,m),3.98-4.04(1H,m), 6.58(2H,s),9.42(1H,m) DMSO-d <sub>8</sub>

4
<b>~</b> 3
麦

- 類	廿	器点、 粒光酶	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8值)
H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	E 2 5	181~182°C [α]₀=-23.2° (c=0.91, DMF)	252(M+) 141	1.36-1.96(10H,m),2.16(1H,br s),2.51(1H,br s),2.82-2.84 (2H,m),2.93-3.06(2H,m),3.60-3.69(2H,m),3.98-4.03(1H,m), 6.58(2H,s),9.42(1H,m) DMSO-d <sub>6</sub>
フマル酸塩				
HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	E 9 5	171∼172℃ [α]₀=+34.8° (c=0.73,0MF)	334(IH+) 151, 141	1.77(1H,d,J=12.8Hz),1.98(1H,d,J=12.5Hz),2.18(1H,br s),2.53 (1H,br s),2.79-2.84(2H,m),2.94-3.06(2H,m),3.65-6.73(2H,m), 3.74(6H,s),4.30-4.33(2H,m),6.58(2H,s),6.82-6.94(3H,m),9.68 (1H,m) DMSO-d <sub>8</sub>
OW	9	171~172°C [α] <sub>0</sub> =-31.9° (c=0.84, DMF)	334(IH*) 151, 141	1.77(1H,d,J=12.8Hz),1.98(1H,d,J=12.5Hz),2.18(1H,br s),2.53 (1H,br s),2.79-2.84(2H,m),2.94-3.06(2H,m),3.65-6.73(2H,m), 3.74(6H,s),4.30-4.33(2H,m),6.58(2H,s),6.82-6.94(3H,m),9.66 (1H,m) DMSO-d <sub>6</sub>
OMe フマル酸塩				

ည	
0	
表	

東部	批 短	融点、 旋光度	MS(m/z)	'H NMR (D2O, 8億)
73	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	176~177°C [α]₀≈+33.1° (c=0.61, DNF)	304(M+*) 121	1.77(1H,d,J±12.5Hz),1.97(1H,d,J=12.7Hz),2.20(1H,br s),2.54 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.96-3.07(2H,m),3.64-6.68(2H,m), 3.73(3H,s),4.31(2H,d,J=5.89Hz),6.57(2H,s),6.89(2H,d,J= 8.57Hz),7.24(2H,d,J=8.48Hz),9.64-9.68(1H,m) DMSO-d <sub>8</sub>
7.	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	176~177°C [α] <sub>0</sub> =-30.8° (c=0.62, DNF)	304(MH*) 121	1.77(1H,d,J±12.9Hz),1.97(1H,d,J±12.9Hz),2.20(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.96-3.07(2H,m),3.64-6.68(2H,m), 3.73(3H,s),4.31(2H,d,J±5.73Hz),6.57(2H,s),8.89(2H,d,J= 8.68Hz),7.24(2H,d,J±8.68Hz),9.64-9.68(1H,m) DMSO-d <sub>6</sub>

¢	_	>
C	`	1
Ħ	R	Ś

<b>新華</b> 一種 一種	# # #	融点、 位光度	MS(m/z)	'H NMR (D,O, 8值)
75	EN CONTRACTOR OF THE PROPERTY	183~184°C [α] <sub>0</sub> =+26.3° (c=1.05, DMF)	338(MH+) 154, 136	2.04-2.08(1H,m),2.16-2.19(1H,m),2.67(1H,br s),3.02(1H,br s),3.31-3.39(2H,m),3.46-3.54(2H,m),3.89(3H,s),4.40(2H,s),6.67 (2H,s),7.10(1H,d,J=9.0Hz),7.28(1H,d,J=9.3Hz),7.40(1H,s)
	フマル酸塩 OMe			
91	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	187~188℃ [α]₀=+27.7° (c=0.3, DMF)	322(MH+) 139	1.77(1H,d,J=13.2Hz),1.98(1H,d,J=12.6Hz),2.19(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.85-3.07(2H,m),3.60-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.32(2H,d,J=5.8Hz),6.58(2H,s),7.09-7.17(3H,m),
	フマル酸塩 OMe			

実験例1 (ニコチン様アセチルコリン受容体との結合性試験)

本発明化合物のニコチン様アセチルコリン受容体との結合性を示すために、本発明化合物による〔³H〕-サイチシンとニコチン様アセチルコリン受容体との結合抑制作用を測定した。

雄性Wistarラット (200 - 350g) から得られた脳を氷冷した10倍容量 (v/w) の緩衝液 (50mM Tris - HCl. 120mM NaCl. 5mM KCl. 1mM MgCl<sub>2</sub>. 2.5mM·CaCl<sub>2</sub>) 中でホモジナイズした。ホモジネートを4°Cに保ちながら50000 ×gで20分間遠心分離し、得られたペレットを10倍容量 (v/w) の蒸留水に再懸濁させた。氷冷中に1時間放置後、4°Cに保ちながら5000 0×gで20分間遠心分離し、得られたペレットを更に10倍容量 (v/w) の緩衝液に再懸濁させた後、懸濁液の蛋白質濃度をしowry等の方法 (J. Biol. Chem., Vol. 193, 265-275. (1951)) で測定した。

【  $^{3}$ H】 - サイチシンの結合は P a b r e z a 等の変法(Molecular Pharmacology, Vol. 39. 9 - 12. (1991))で測定した。測定には、 9 0 0  $\mu$  g の懸濁液蛋白質、 6 n M (  $^{3}$ H) - サイチシン(45nCi/tube)及び種々の濃度の試験化合物を含有する溶液を、 1 2 m m × 7 5 m m のポリスチレンチューブ中で550  $\mu$  1 の最終インキュベーション容量で 4  $^{\circ}$  Cにおいて 2 時間インキュベートしたものを用いた。結合反応は、 0 . 3 %ポリエチレンイミン液で浸しておいたガラス繊維フィルター上で、懸濁液蛋白質を吸引することにより終端させた。各フィルターを緩衝液 2 m 1 で 4 回洗浄した後、クリアゾル(ナカライテスク製)で可溶化し、シンチレーションカウンターにて放射活性を測定した。非特異的結合は、サイチシン1 m M を含むインキュベーションを用いて測定した。試験化合物による(  $^{3}$ H) - サイチシンの結合の抑制は、 0 . 1 n M  $\sim$  1 m M の試験化合物を含むインキュベーションを用いて同様に測定した。

表 2 7

実施例No.	I C50 (n M)	実施例No.	I C50 (n M)
サイチシン ニコチン ABT-418 1 9 1 0 1 9 2 2 4 2 5 2 6 2 7 2 8 2 9 3 6	7 25 190 2600 142 370 238 160 550 320 120 57 255 340 670	3 7 4 8 4 9 5 0 5 1 5 3 6 6 1 6 2 6 6 9 7 1 7 5 7 6	322 590 758 619 844 843 629 74 211 43 600 620 190 110 50 87

# 実験例2(ドパミン放出作用)

ドパミン放出作用は、Nagy等の方法[J. Neurochem., Vol. 43, 1114-1123, (1984)] に従い測定した。

Sprague-Dawley種のラットから得た脳線条体領域を、N-2-Eドロキシエチルピペラジン-N'-2-Eタンスルホン酸(HEPES)(pH7.5)5 mM で緩衝した 0.32 Mのショ糖 2 m 1 中に、ガラスーテフロン組織グラインダーを用いて均質化した。ホモジネートを別の均質化溶液で 5 m 1 に希釈し、 $1000\times g$  で 1 0 分間遠心分離した。この手順を得られたペレットに関してくり返し、ここで得られた上澄み液と先の上澄み液をあわせ、さらに  $12000\times g$  で 20 分間遠心分離した。得られたペレットをHEPES緩衝ショ糖液中に分散させ、別に作ったPercoll 湿度が 16%、10%及び 7.5% よりなる三層不連続Percoll 勾配の上に積層した。これを  $1500\times g$  で 20 分間遠心分離した後、 16% 層上に集積したシナプトソームをパスツールピペットで回収し、 灌流緩衝液 (128mM) NaCl, 2.4mM KCl, 3.2mM CaCl2.

1.  $2\,\mathrm{mM}$  KH2PO4, 1.  $2\,\mathrm{mM}$  MgSO4,  $2\,\mathrm{5}\,\mathrm{mM}$  HEPES,  $1\,\mathrm{0}\,\mathrm{mM}$  ブドウ糖,  $1\,\mathrm{mM}$  アスコルビン酸塩, 0.  $0\,\mathrm{1}\,\mathrm{mM}$  パルギリン)  $8\,\mathrm{m}\,\mathrm{1}\,\mathrm{v}$  で希釈した後、さらに  $1\,5\,0\,0\,0\,\times$  g v  $2\,\mathrm{0}\,\mathrm{f}$  間遠心分離した。得られた ペレットを灌流緩衝液に再懸濁し、 $3\,7\,\mathrm{C}\,\mathrm{v}$   $1\,\mathrm{0}\,\mathrm{f}$  間インキュベーションした。 次いで、  $\{^3\,\mathrm{H}\}$  ドバミン (Amersham,  $40\,\mathrm{-}60$  Ci/mM)を懸濁液に加え、懸濁液中  $0.1\,\mathrm{\mu}\,\mathrm{M}$  の最終濃度にし、更に  $3\,7\,\mathrm{C}\,\mathrm{v}$   $5\,\mathrm{f}$  間インキュベーションさせること によりドバミンをシナプトソームに吸収させた。

上で得られた懸濁液を0.5%のポリエチレンイミンを浸透させたガラス繊維フィルター (Gelman type A/E)で濾過し、フィルター上にシナプトソームを付加させた。このフィルターを、試験物質の滴下前20分間以上、蠕動性ポンプで吸引しながら灌流緩衝液をフィルター上に滴下することにより(0.2-0.3 ml/min)洗浄した。試験物質の $10\mu$  M溶液0.2 mlを、洗浄したフィルター上へ滴下した後、灌流液をシンチレーションバイアルに1分間隔で収集した。

放出されたドバミン量をシンチレーションカウントにより測定した。バックグラウンドを上回る放出放射能ピークを合計し、その合計値から同じ時間の平均基底放出を差引き、得られた放出値を等濃度のS-(-)-ニコチンで得られた放出値に対する百分率(%ニコチン)として表した。表28にその結果を示す。

表 2 8

実施例No.	%ニコチン	
サニ 4 20 51 55 55 66 66	6 4 1 0 0 3 4 2 6 6 3 3 8 8 7 3 2 2 8 4 3 5 2	

# 実験例3(記憶障害改善作用)

中枢作用の指標として、スコポラミン処理ラットを用いて記憶障害改善作用を 測定した。実験には雄性Wistarラット(170 - 200g)と、装置として明暗 2部屋(暗室:幅30cm×30cm×高さ30cm、明室:幅25cm×奥行き10cm×高さ25cm) からなる受動的回避訓練箱(ステップスルー型)を用いた。

まず、馴化試行としてラットを獲得試行の1時間前に明室に入れ、仕切板を開けてからラットが暗室に入るまでの時間(反応潜時)を測定した。次に、獲得試行としてラットを明室に入れ、仕切板を開けてラットが暗室に入ったときに床のグリッドに0.25mAの電気刺激(1秒間)を与えた時の反応潜時を記録した。その24時間後に保持試行を行い、反応潜時を測定した。獲得試行の30分前に、生理食塩水に溶解したスコポラミン(0.5mg/kg)と試験化合物(0.1.0.3.1.0mg/kg のうち1種)を皮下投与した。保持試行の反応潜時を最大300秒まで記録し、それ以上は300秒とした。各群の保持試行反応潜時をMann-WhitneyのU検定を用いて検定し、試験化合物を含まない生理食塩水とスコポラミンを投与した群より5%以下の危険率で有意に長い反応潜時を有する試験化合物群を有効と判定した。

表29にその結果を示す。有効と判定された試験化合物群の投与量のうち、最も少ない投与量を最小有効用量(MED)とした。

#### 実験例4(血圧変化の測定)

末梢作用の指標として血圧変化を測定した。雄性Wistarラット(220 - 300g)をペントバルビタールナトリウム(25mg/kg. i.p.)及びバルビタールナトリウム(300mg/kg. i.p.)で麻酔し、薬物投与用として股静脈にPE10テフロンチューブを、血圧測定用として股動脈にPE30テフロンチューブを挿入した後、股動脈カニューレを圧トランデューサーに接続して薬物投与前後の血圧の変化を測定した。薬物は生理食塩水に溶解し、最低用量(0.1mg/kg)より20分以上の間隔をあけて最高用量(10mg/kg)まで連続して股静脈カニューレから投与した。薬物投与前後の血圧変化が30mmHgに達する用量を最小有効用量

(EC30) とした。表29にその結果を示す。各化合物の中枢作用/末梢作用 比を表29に示す。

表 2 9

実施例No.	中枢作用	末梢作用	中枢作用/
	健忘改善作用(ST)	血圧上昇(BP)	末梢作用比
	MED(mg/kg.s.c.)	EC30(mg/kg,i.v.)	BP/ST(ratio)
・サイチシン ニコチン ABT-418 1 1 9 2 2 2 8 2 9	0. 1 0. 3 0. 3 0. 3 0. 1 0. 1 0. 1	0. 048 0. 23 0. 48 >10 >10 >10 >10 >10	0. 48 0. 77 1. 6 >30 >100 >100 >100 >100
5 6	0. 1	>10	>100
6 6	0. 1	6. 6	66

本発明化合物は、ニコチン様アセチルコリン受容体に対し高い結合性を有し、スコポラミン処理ラットを用いたin vivo の記憶障害改善作用の試験においても優れた改善効果を示した。本発明化合物は、対照化合物であるサイチシン、ニコチン及びABT-418に比べて、中枢選択性が高く末梢神経に対する作用が低いという特徴を有する。

本発明のジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体は、高いニコチン様コリン受容体結合性を有し、またドパミン放出作用も有することから、ニコチン様コリン作動薬あるいはドパミン作動薬として有用である。従って、本発明化合物はアルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン病、ピック病等の中枢神経変性疾患の治療、脳機能障害の改善等に利用することができ、特に記憶障害改善作用を有することから痴呆症に代表される記憶障害の改善薬として用いることができる。また、本発明化合物は末梢神経に対する作用が低いため、従来のコリン作動薬にみられる昇圧、下痢等の副作用が少ないという特徴を有する。

また一般式 [11] の化合物は、一般式 [1] のジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体を製造するための中間体として有用である。

本発明の製造方法7に示す方法によれば、安価な出発原料5-プロモニコチン酸又はニコチン酸から収率よく中間体化合物[33]を製造することができる。 従ってこれらの工程を経ることにより、目的とする一般式[35]のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を効率的に低コストで製造することができる。 WO 96/30372 PCT/JP96/00742

### 請求の範囲

### 1. 一般式[1]

$$\begin{array}{c}
0 \\
N-R
\end{array}$$
[1]

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)_m-R^2$ (式中、 $R^1$  は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 $R^2$  は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^3$ (式中、 $R^3$  はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$  及び $R^5$  は同一又は異なってアルキル基を表すか、 $R^4$  と $R^5$  が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。]で 示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される 塩。

- 2. Rが $-CONH-(CHR^1)_m-R^2$ (式中、 $R^1$ 、m及 $UR^2$  は請求項1と同様である。)である請求項1記載のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- 3. R<sup>1</sup> が水素原子である請求項2記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノ ナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- 4. R<sup>2</sup> が置換されてもよいアリール基又は置換されてもよいシクロアルキル基である請求項3記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
  - 5. 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カル

ボン酸ベンジルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 -(1-ナフチル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 フェニルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 - (2-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナン-3-カルボン酸 - (3-メトキシフェニル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸ー(4-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 -メチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸 -エチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -tert-プチルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 -イソプロピルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 - (4-クロロベンジル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸(3-クロロベンジル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (2-クロロベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-フルオロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジメトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-メチレンジオキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- [4-(ベンジルオキシ)ベンジル]アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジ(ベンジルオキシ)ベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4 -ベンジルオキシー3-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (3-クロロー4-メトキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロー4-メトキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (4-メチルベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-トリフルオロメチルベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ジメチルアミノベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-エトキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フェニルベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジクロロベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-チエニル) メチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (ピリジン-3-イルーメチル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

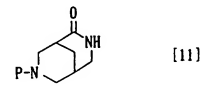
- (ピリジン-4-イルーメチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イル-メチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-ナフチル) アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-1-イルーメチル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- ーフェネチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸
- (2-メトキシフェネチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ソナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシフェネチル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシフェネチル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- プロピルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロプロピルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- ーイソプチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- ーシクロプロピルメチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メチルプロペニル) アミド、
  - 2-オキソー3、7-ジアザビシクロ[3、3、1] ノナンー3-カルボン酸

- ーシクロプチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロペンチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロヘキシルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2, 2, 3, 3-テトラメチルシクロプロピル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロヘキシルメチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- シクロペンチルメチルアミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシベンジル)アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジヒドロキシベンジル) アミド、
  - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシー3-メトキシベンジル)アミド、
- 1] ノナンー2ーオン、
  - 3-- (ピペリジン-1-カルボニル) -3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナンー2ーオン、
  - 3-アセチル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
  - 3-ピバロイル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
- 3-ベンジルオキシカルボニル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
  - (1R, 5S) (+) -2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン-3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、

- 1] ノナン-3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、
  - $(1R, 5S) (+) 2 \pi + y 3, 7 y + y + y + y + z = [3, 3]$
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル) アミド、
  - (1S, 5R) (-) 2 x + y 3, 7 y + y + y + y + z = [3, 3]
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル) アミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル) アミド、
  - (1S, 5R) (-) 2 x + y 3, 7 y + y + y + y + y + z + y 3
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル) アミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミド、 及び
- (1R, 5S) (+) -2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸-(3-フルオロ-4-メトキシベンジル) アミドからなる群より選ばれる請求項1記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- 6. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノ ナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有する医薬。
- 7. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノ ナン誘導体又はその薬理上許容される塩と医薬的に許容される担体とを含有して なる医薬組成物。
- 8. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるニコチン様コリン作動薬。
- 9. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3、3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳細胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

- 10. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドバミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。
- 11. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる中枢神経変性疾患治療剤。
- 12. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる痴呆症治療剤。
- 13. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳機能障害改善剤。
- 14. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるパーキンソン病治療剤。
- 15. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる記憶障害改善剤。
- 16. ニコチン様コリン作用を有するジアザビシクロ[3.3.1] ノナン 誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳細胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。
- 17. ドパミン放出作用を有するジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドパミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

### 18. 一般式[11]



〔式中、Pはアミノ保護基である。〕で示されるジアザビシクロ [3.3.1]・ ノナン誘導体又はその塩。

#### 19. 次の工程を含むことを特徴とする式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オンの製造方法。
(a) 式[27]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

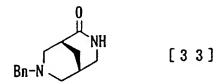
PCT/JP96/00742

WO 96/30372

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

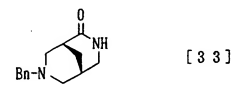
(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]



(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1]  $/ + \nu - 2$  - オンを得る。

20. 次の工程を含むことを特徴とする式[33]





PCT/JP96/00742

WO 96/30372

で示されるニコチン酸を下記式 [28]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、

(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。) で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

21. 次の工程を含むことを特徴とする下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2 - オンの製造方法。 (c) 式 [29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>5</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、(d)このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オンを得る。

#### 22. 下記式[27]

で示されるニコチン酸を臭素及び塩化チオニルと反応させることにより、5-ブロモニコチン酸クロリドを生成させ、これをアルコールと反応させることにより、下記一般式[28]

(式中、R・はアルキル基を表す。)で示される5-プロモニコチン酸エステルを製造する方法。

#### 23. 下記式[2.8]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物を、シアン化銅(I)を用いてニトリル化反応に付した後、次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理して錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去し、結晶化することにより下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を製造する方法。

## 24. 下記式[29]

(式中、R<sup>®</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を塩酸の存在下、エタノール及びイソプロピルアルコールから選ばれる溶媒中、酸化白金又は白金炭素を触媒として用いる接触水素添加反応に付すことにより下記式[30]

(式中、R<sup>®</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を製造する方法。

# 25. 下記式[30]

(式中、R・はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を塩基を用いる閉環反応に付した後、生成物をワンポットでベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される7-ベンジルー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー2-オンを製造する方法。

#### 26. 下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される7-ベンジル-3、7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-2-オンを、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) - 7 - ベンジル - 3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2-オンを製造する方法。

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

#### 27. (a)式[27]

で示される5-ブロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、) (b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、 $R^6$  はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、 (c) このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式 [30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。) で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ[3.3.1]

ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)_n-R^2$ (式中、 $R^1$  は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 $R^2$  は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^3$ (式中、 $R^3$  はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$  及び $R^5$  は同一又は異なってアルキル基を表すか、 $R^4$  と $R^5$  が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。]で 示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法。

#### 28. (c)下記式[29]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R<sup>6</sup> はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

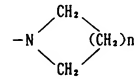
(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] J + 2 - 4 + 4 を得る工程を経由することを特徴とする下記式 [35]

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、R<sup>1</sup> は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、R<sup>2</sup> は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^3$ (式中、R<sup>3</sup> はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$  R<sup>5</sup> (式中、R<sup>4</sup> 及びR<sup>5</sup> は同一又は異なってアルキル基を表すか、R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が隣接する窒素原子と一緒になって式



(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。)で 示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/00742

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER						
	C16 C07D471/08, A61K31/435						
According to	International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC					
B FIFE	R FIFI DS SEARCHED						
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by cl	assification symbols)					
Int.	C16 C07D471/08, A61K31/435						
Documentati	on searched other than minimum documentation to the exte	ent that such documents are included in the fields searched					
•							
Flectronic da	ta base consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search terms used)					
	ONLINE						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	ropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.					
A	EP, 588917, A1 (ABBOTT LAB) March 30, 1994 (30. 03. 94) Claim & JP, 6-508143, W	1 - 28					
	Claim & 3P, 6-306143, W						
1							
☐ Eurob	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
• Specia	categories of cited documents:	T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand					
"A" docum	ent defining the general state of the art which is not considered for particular relevance	the principle or theory underlying the invention cannot be					
l	document but published on or after the international filing date tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered to involve an investor step when the document is taken alone					
specia	o establish the protection of the control of the co	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination					
"P" docum	cent published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the art					
, .	ority date claimed actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report					
	e 10, 1996 (10. 06. 96)	June 18, 1996 (18. 06. 96)					
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer					
	anese Patent Office						
Familia		Telephone No.					

国	寮	Ħ	査	#	4
_					

国際出願番号 PCT/JP96/00742

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) D471/08, A61K31/435			
	テった分野 B小限資料(国際特許分類(IPC)) D471/08, A61K31/435			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの			
国際調査で使用 CAS on i	用した電子データベース(データベースの名称、 line	調査に使用した用語)		
	ると認められる文献		66 m. h. v	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	したは、その間湾ナミ係所の裏示	関連する 請求の範囲の番号	
A	EP, 588917, A1 (ABBOTT I. 03.94)、特許請求の範囲 & JP,	(AB), 30. 3月. 1994 (30	1 – 2 8	
			红丸套斑	
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。 	ハテントノテミリーに関するが	MA T → HH.	
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 10.06.96		国際調査報告の発送日 18.06.		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京郡千代田区館が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 池 田 正 人 ・ 印 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.